IN THE UNITED STATES PATENT AND TRADEMARK OFFICE

In re Patent Application of)
Junichi YAMANOUCHI et al.) Group Art Unit: Unassigned
Application No.: Unassigned) Examiner: Unassigned
Filed: March 8, 2001)
For: COLORING COMPOSITION, INK-JET INK AND INK-JET RECORDING METHOD))))
)

15715 U.S. PTO 09/800649 03/08/01

CLAIM FOR CONVENTION PRIORITY

Assistant Commissioner for Patents Washington, D.C. 20231

Sir:

The benefit of the filing date of the following prior foreign applications in the following foreign country is hereby requested, and the right of priority provided in 35 U.S.C. § 119 is hereby claimed:

Japanese Patent Application Nos. 2000-078531 and 2000-203857

Filed: March 21, 2000 and July 5, 2000

In support of this claim, enclosed are certified copies of said prior foreign applications. Said prior foreign applications were referred to in the oath or declaration. Acknowledgment of receipt of the certified copies is requested.

Respectfully submitted,

RURNS, DOANE, SWECKER & MATHIS, L.L.P.

Date: March 8, 2001

Platen N. Mandros Registration No. 22,124

P.O. Box 1404 Alexandria, Virginia 22313-1404 (703) 836-6620

日本国特許庁

PATENT OFFICE
JAPANESE GOVERNMENT



別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出願年月日

Date of Application:

2000年 3月21日

出願番号

Application Number:

特願2000-078531

出 願 人

Applicant (s):

富士写真フイルム株式会社

2000年12月 1日

特 許 庁 長 官 Commissioner, Patent Office







【書類名】

【整理番号】 FSP-00159

【提出日】 平成12年 3月21日

【あて先】 特許庁長官殿

【国際特許分類】 C09D 11/00

【発明者】

【住所又は居所】 神奈川県南足柄市中沼210番地 富士写真フイルム株

式会社内

特許願

【氏名】 山之内 淳一

【発明者】

【住所又は居所】 神奈川県南足柄市中沼210番地 富士写真フイルム株

式会社内

【氏名】 山田 真人

【特許出願人】

【識別番号】 000005201

【氏名又は名称】 富士写真フイルム株式会社

【代理人】

【識別番号】 100079049

【弁理士】

【氏名又は名称】 中島 淳

【電話番号】 03-3357-5171

【選任した代理人】

【識別番号】 100084995

【弁理士】

【氏名又は名称】 加藤 和詳

【電話番号】 03-3357-5171

【選任した代理人】

【識別番号】 100085279

【弁理士】

【氏名又は名称】 西元 勝一

【電話番号】 03-3357-5171

【選任した代理人】

【識別番号】 100099025

【弁理士】

【氏名又は名称】 福田 浩志

【電話番号】 03-3357-5171

【手数料の表示】

【予納台帳番号】 006839

【納付金額】 21,000円

【提出物件の目録】

【物件名】 明細書 1

【物件名】 要約書 1

【包括委任状番号】 9800120

【プルーフの要否】 要

【書類名】

明細書

【発明の名称】

着色微粒子分散物、インクジェット用インクおよびインクジ

ェット記録方法

【特許請求の範囲】

【請求項1】 解離性基含有ポリマー、油溶性染料および沸点150℃以上の疎水性高沸点有機溶媒を含有する着色微粒子を水系媒体に分散してなる着色微粒子分散物であって、前記疎水性高沸点有機溶媒の含有量が、前記解離性基含有ポリマーと前記油溶性染料との総和に対して30質量%以上であることを特徴とする着色微粒子分散物。

【請求項2】 油溶性染料が下記一般式(I)で表されることを特徴とする 請求項1に記載の着色微粒子分散物。

一般式(I)

【化1】

$$R^2$$
 R^3
 R^3
 R^3
 R^3

(式中、Xはカラーカプラーの残基、Aは $-NR^4R^5$ またはヒドロキシ基を表わし、 R^4 および R^5 はそれぞれ独立に水素原子、脂肪族基、芳香族基または複素環基を表し、 B^1 は=C(R^6)-または=N-を表わし、 B^2 は-C(R^7) =または-N=を表わし、 R^2 、 R^3 、 R^6 および R^7 はそれぞれ独立に水素原子、ハロゲン原子、脂肪族基、芳香族基、複素環基、シアノ基、 $-OR^{51}$ 、 $-SR^{52}$ 、 $-CO_2R^{53}$ 、 $-OCOR^{54}$ 、 $-NR^{55}R^{56}$ 、 $-CONR^{57}R^{58}$ 、 $-SO_2R^{59}$ 、 $-SO_2NR^{60}R^{61}$ 、 $-NR^{62}CONR^{63}R^{64}$ 、 $-NR^{65}CO_2R^{66}$ 、 $-COR^{67}$ 、 $-NR^{68}COR^{69}$ または $-NR^{70}SO_2R^{71}$ を表し、 R^{51} 、 R^{52} 、 R^{53} 、 R^{54} 、 R^{55} 、 R^{56} 、 R^{57} 、 R^{58} 、 R^{59} 、 R^{60} 、 R^{61} 、 R^{62} 、 R^{63} 、 R^{64} 、 R^{65} 、 R^{66} 、 R^{67} 、 R^{68} 、 R^{69} 、 R^{70} および R^{71} はそれぞれ独立に、水素原子、脂肪族基または芳香族基を表す。 R^2 と R^3 、 R^3 と R^4 、 R^4 と R^5 、 R^5 と R^6 および R^6 と R^7 は 互いに結合して環を形成してもよい。)

【請求項3】 解離性基含有ポリマーがビニルポリマーであることを特徴と する請求項1または2に記載の着色微粒子分散物。

【請求項4】 疎水性高沸点有機溶媒の25℃における比誘電率が3~12 であることを特徴とする請求項1から3までのいずれか1項に記載の着色微粒子 分散物。

【請求項5】 疎水性高沸点有機溶媒の含有量が、解離性基含有ポリマーと 油溶性染料との総和に対して100質量%以上であることを特徴とする請求項1 から4までのいずれか1項に記載の着色微粒子分散物。

【請求項6】 着色微粒子分散物における着色微粒子の平均粒子径が100 nm以下であることを特徴とする請求項1から5までのいずれか1項に記載の着 色微粒子分散物。

【請求項7】 請求項1から6までのいずれか1項に記載の着色微粒子分散 物を含有するインクジェット用インク。

【請求項8】 請求項7に記載のインクジェット用インクを用いて記録を行うことを特徴とするインクジェット記録方法。

【請求項9】 支持体上に多孔性無機顔料を含むインク受容層を設けた被記録材料上に記録を行うこと特徴とする請求項8に記載のインクジェット記録方法

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】

本発明は着色微粒子分散物、及び該着色微粒子分散物を含有してなるインクジェット用インクならびにそれを用いたインクジェット記録方法に関し、さらに詳しくは、色再現性が良好であり、筆記用水性インク、水性印刷インク、情報記録用インク等に好適な着色微粒子分散物、及びサーマル、圧電、電界又は音響インクジェット方式に好適なインクジェット用インクならびにインクジェット記録方法に関する。

[0002]

【従来の技術】

近年、コンピューターの普及に伴い、インクジェットプリンターがオフィスだけでなく家庭で紙、フィルム、布等に印字するために広く利用されている。インクジェット用インクとしては油性、水性、固体状インクが知られているが、製造・取り扱い性・臭気・安全性等の点から水性インクが主流となっている。しかし、前記水性インクの多くは分子状態で溶解する水溶性染料を用いているため、透明性、色濃度が高いという利点があるものの染料が水溶性であるため、耐水性が悪く、いわゆる普通紙に印字すると滲み(ブリード)を生じて著しく印字品質が低下したり、また耐光性が悪いという問題がある。

[0003]

そこで、上記問題を解決する目的で顔料や分散染料を用いた水性インクが、例えば特開昭56-157468号、特開平4-18468号、同8-183920号、同10-110126号、同10-195355号等の公報において提案されている。ところが、これらの水性インクの場合、耐水性はある程度向上するものの十分とはいい難く、該水性インク中の顔料や分散染料の分散物の保存安定性に欠け、インク吐出口での目詰まりを起こしやすいなどの問題がある。また、これらの水性インクの場合、一般に色相が十分でなく、特にマゼンタ成分の色相が十分でないため、色調の不十分さに基づく色再現性に問題がある。

さらに、最近では、インクジェット記録方法において、高画質化を目的として、表面に多孔質無機顔料を含むインク受容層を設けた記録紙(いわゆる写真画質用紙)を用いる場合があるが、上記の顔料や分散染料を用いた水性インクでは、前記写真画質用紙への染み込み性に乏しく、形成画像を手でこすると表面から顔料や染料が剥離し易いという欠点がある。

[0004]

また、特開昭58-45272号、特開平6-340835号、同7-268 254号、同7-268257号、同7-268260号の各公報には、ポリウレタンやポリエステル分散物粒子に染料を内包させる方法が提案されている。しかしながら、これらに記載の分散物では、分散粒子に所望の濃度の染料を内包させると、充分な分散安定性が得られないという問題がある。また、前記写真画質用紙を用いた場合に生じる剥離の問題についても未だ解決されていない。 [0005]

一方、特開平11-286637号には、主として解離性基を有する縮合系ポリマー(ポリウレタンなど)に染料を内包させる方法が提案され、かつ(水溶性もしくは水不溶性の)高沸点溶媒を存在させてもよい旨が記載されている。しかしながら、高沸点溶媒のうち、水不溶性の疎水性高沸点溶媒の使用量はごく微量のものが開示されているのみであり、上記の写真画質用紙に用いた場合の染料の剥離の問題を解決できるものではなかった。

[0006]

更に、特開平10-279873号公報には、アクリル系ポリマーと油溶性染料を有機溶媒に溶解し、分散後に有機溶媒を除去することで着色ポリマー微粒子を作製する方法が開示されている。しかし、記録画像品質、特に写真画質用の紙媒体に記録した際の記録画像品質や連続記録における安定性に問題がある。また、分散物の経時安定性も充分であるとはいえないのが実情である。

[0007]

【発明が解決しようとする課題】

本発明は、取り扱い性、臭気、安全性、着色微粒子の分散安定性に優れ、紙依存性がはく、任意に選択した紙に印字した際の発色性・色調に優れるとともに耐水性、耐光性、受像材への浸透性が良好で印字直後の汚れがなく、経時による染料の安定性に優れ、筆記用水性インク、水性印刷インク、情報記録用インク等に好適な着色微粒子分散物を提供することを目的とする。また、サーマル、圧電、電界又は音響インクジェット方式に好適であり、インク経時による染料の析出を防ぎ、経時後でもノズル等を用いて印字等を行った際に該ノズル先端で目詰まりを起こすことがなく、紙依存性がなく、任意に選択した紙に印字した際の記録濃度・色調・写真画質用紙へのインク浸透性に優れ、印字直後の汚れを解消し、かつ耐水性、耐光性にも優れるインクジェット用インク及びインクジェット記録方法を提供することを目的とする。

[0008]

【課題を解決するための手段】

前記課題を解決するための手段は以下の通りである。即ち、

<1> 解離性基含有ポリマー、油溶性染料および沸点150℃以上の疎水性高沸点有機溶媒を含有する着色微粒子を水系媒体に分散してなる着色微粒子分散物であって、前記疎水性高沸点有機溶媒の含有量が、前記解離性基含有ポリマーと前記油溶性染料との総和に対して30質量%以上であることを特徴とする着色微粒子分散物である。

<2> 油溶性染料が下記一般式(I)で表されることを特徴とする<1>に記載の着色微粒子分散物である。

[0009]

一般式(I)

【化2】

$$R^2$$
 R^3
 A
 B^2
 B^1

[0010]

[0011]

<3> 解離性基含有ポリマーがビニルポリマーであることを特徴とする<1>

または<2>に記載の着色微粒子分散物である。

<4> 疎水性高沸点有機溶媒の25 $^{\circ}$ における比誘電率が3 $^{\circ}$ 12であることを特徴とする<1>から<3>までのいずれかに記載の着色微粒子分散物である

<5> 疎水性高沸点有機溶媒の含有量が、解離性基含有ポリマーと油溶性染料との総和に対して100質量%以上であることを特徴とする<1>から<4>までのいずれかに記載の着色微粒子分散物である。

<6> 着色微粒子分散物における分散粒子の平均粒子径が100nm以下であることを特徴とする<1>から<5>までのいずれかに記載の着色微粒子分散物である。

<7> <1>から<6>までのいずれかに記載の着色微粒子分散物を含有する インクジェット用インクである。

<8> <7>に記載のインクジェット用インクを用いて記録を行うことを特徴とするインクジェット記録方法である。

<9> 支持体上に多孔性無機顔料を含むインク受容層を設けた被記録材料上に 記録を行うこと特徴とする<8>に記載のインクジェット記録方法である。

[0012]

【発明の実施の形態】

(着色微粒子分散物)

本発明の着色微粒子分散物は、解離性基含有ポリマー、油溶性染料および沸点 150℃以上の疎水性高沸点有機溶媒を含有する着色微粒子を水系媒体に分散し てなる。

[0013]

-油溶性染料-

本発明に使用可能な油溶性染料のうち、イエロー染料としては、任意のものを 使用することができる。例えばカップリング成分としてフェノール類、ナフトー ル類、アニリン類、ピラゾロン類、ピリドン類、開鎖型活性メチレン化合物類を 有するアリールもしくはヘテリルアゾ染料;例えばカップリング成分として開鎖 型活性メチレン化合物類を有するアゾメチン染料;例えばベンジリデン染料やモ ノメチンオキソノール染料等のようなメチン染料;例えばナフトキノン染料、アントラキノン染料等のようなキノン系染料;などが使用可能である。その他、キノフタロン染料、ニトロ・ニトロソ染料、アクリジン染料、アクリジノン染料等の染料種も使用可能である。

[0014]

本発明に使用可能な油溶性染料のうち、マゼンタ染料としては、任意のものを使用することができる。例えばカップリング成分としてフェノール類、ナフトール類、アニリン類を有するアリールもしくはヘテリルアゾ染料;例えばカップリング成分としてピラゾロン類、ピラゾロトリアゾール類を有するアゾメチン染料;例えばアリーリデン染料、スチリル染料、メロシアニン染料、オキソノール染料のようなメチン染料;ジフェニルメタン染料、トリフェニルメタン染料、キサンテン染料のようなカルボニウム染料;例えばナフトキノン、アントラピリドンなどのようなキノン系染料;例えばジオキサジン染料等のような縮合多環系染料;などが使用可能である。

[0015]

本発明に使用可能な油溶性染料のうち、シアン染料としては、任意のものを使用することができる。例えばインドアニリン染料、インドフェノール染料のようなアゾメチン染料;シアニン染料、オキソノール染料、メロシアニン染料のようなポリメチン染料;ジフェニルメタン染料、トリフェニルメタン染料、キサンテン染料のようなカルボニウム染料;フタロシアニン染料;アントラキノン染料;例えばカップリング成分としてフェノール類、ナフトール類、アニリン類を有するアリールもしくはヘテリルアゾ染料;インジゴ・チオインジゴ染料;などが使用可能である。

[0016]

前記各染料は構造中にクロモフォアを有するが、本発明には、該クロモファの一部が解離することによって初めて各色相(イエロー、マゼンタ、シアン等)に発色する染料を使用することもできる。解離するカウンターカチオンとしては、アルカリ金属のカチオン、アンモニウムイオン等の無機カチオンであってもよいし、ピリジニウムイオン、4級アンモニウムイオン等の有機カチオンであっても

よく、さらにはそれらを部分構造に有するポリマーカチオンであってもよい。 【0017】

以下に限定されるものではないが、油溶性染料の好ましい具体例としては、C.I.ソルベント・ブラック3,7,27,29および34;C.I.ソルベント・イエロー14,16,19,29,30,56,82,93および162;C.I.ソルベント・レッド1,3,8,18,24,27,43,49,51,72,73,109,122,132および218;C.I.ソルベント・バイオレット3;C.I.ソルベント・ブルー2,11,25,35および70;C.I.ソルベント・グリーン3および7;並びにC.I.ソルベント・オレンジ2等が挙げられる。これらの中でも特に好ましいものは、Nubian Black PC-0850、0il Black HBB、0il Yellow 129、0il Yellow 105、0il Pink 312、0il Red5B、0il Scarlet 308、Vali Fast Blue 2606、0il Blue BOS(オリエント化学(株)製)、Neopen Yellow 075、Neopen Mazenta SE1378、Neopen Blue 808、Neopen Blue FF4012、Neopen Cyan FF4238 (BASF社製)等である。

[0018]

また、本発明においては、水非混和性有機溶媒に溶解する範囲で分散染料を用いることもでき、その好ましい具体例としては、C. I. ディスパーズイエロー5,42,54,64,79,82,83,93,99,100,119,122,124,126,160,184:1,186,198,199,201,204,224および237;C. I. ディスパーズオレンジ13,29,31:1,33,49,54,55,66,73,118,119および163;C. I. ディスパーズレッド54,60,72,73,86,88,91,92,93,111,126,127,134,135,143,145,152,153,154,159,164,167,177,181,204,206,207,221,239,240,258,277,278,283,311,323,343,348,356および362;C. I. ディスパーズバイオレット33;C. I. ディスパーズブルー56,60,73,87,113,128,143,148,154,158,165,165:1,165:2,176,183,185,197,198,201,214,224,225,257

, 266, 267, 287, 354, 358, 365および368; C. I. ディスパーズグリーン6:1および9; 等が挙げられる。

[0019]

中でも、前記油溶性染料としては、カラー写真材料に利用される、酸化により 現像主薬とカプラーとから生成する色素が好ましく、中でも、下記一般式(I) で表される色素が好ましい。尚、以下に、一般式(I)で表される色素の説明を するが、下記一般式(I)の各基の少なくとも1つが以下に示す好ましい範囲で ある化合物が好ましく、より多くの基が好ましい範囲である化合物がより好まし く、全ての基が好ましい範囲である化合物が最も好ましい。

[0020]

一般式(I)

【化3】

$$R^2$$
 R^3
 A
 B^2
 R^3

[0021]

前記一般式(I)中、Xはカラーカプラーの残基を表し、Aは-N R 4 R 5 またはヒドロキシ基を表わし、R 4 および R 5 はそれぞれ独立に水素原子、脂肪族基、芳香族基または複素環基を表わす。A は-N R 4 R 5 であるのが好ましい。R 4 および R 5 はそれぞれ独立に水素原子または脂肪族基であることが好ましく、水素原子、アルキル基または置換アルキル基であることがさらに好ましく、水素原子、炭素原子数が $1\sim1$ 8 のアルキル基または炭素原子数が $1\sim1$ 8 の置換アルキル基であることが最も好ましい。

[0022]

前記一般式(I)中、 B^1 は=C(R^6)-または=N-を表わし、 B^2 は=C(R^7)=または=N=を表わす。 B^1 および B^2 が同時に=N=にならないのが好ましく、 B^1 が=C(R^6)-、 B^2 が=C(R^7)=であるのがより好ましい。

[0023]

前記一般式(I)中、R²、R³、R⁶およびR⁷はそれぞれ独立に水素原子、ハロゲン原子、脂肪族基、芳香族基、複素環基、シアノ基、 $-OR^{51}$ 、 $-SR^{52}$ 、 $-CO_2R^{53}$ 、 $-OCOR^{54}$ 、 $-NR^{55}R^{56}$ 、 $-CONR^{57}R^{58}$ 、 $-SO_2R^{59}$ 、 $-SO_2NR^{60}R^{61}$ 、 $-NR^{62}CONR^{63}R^{64}$ 、 $-NR^{65}CO_2R^{66}$ 、 $-COR^{67}$ 、 $-NR^{68}COR^{69}$ または $-NR^{70}SO_2R^{71}$ を表し、R⁵¹、R⁵²、R⁵³、R⁵⁴、R⁵⁵、R⁵⁶、R⁵⁷、R⁵⁸、R⁵⁹、R⁶⁰、R⁶¹、R⁶²、R⁶³、R⁶⁴、R⁶⁵、R⁶⁶、R⁶⁷、R⁶⁸、R⁶⁹、R⁷⁰およびR⁷¹はそれぞれ独立に、水素原子、脂肪族基または芳香族基を表す。

[0024]

 R^2 および R^7 はそれぞれ独立に上記のうち水素原子、ハロゲン原子、脂肪族基、 $-OR^{51}$ 、 $-NR^{62}CONR^{63}R^{64}$ 、 $-NR^{65}CO_2R^{66}$ 、 $-NR^{68}COR^{69}$ または $-NR^{70}SO_2R^{71}$ であることが好ましく、水素原子、フッ素原子、塩素原子、アルキル基、置換アルキル基、 $-NR^{62}CONR^{63}R^{64}$ または $-NR^{68}COR^{69}$ であることがさらに好ましく、水素原子、塩素原子、炭素原子数 $1\sim 10$ のアルキル基または炭素原子数 $1\sim 10$ の置換アルキル基であることがさらに好ましく、水素原子、炭素原子数 $1\sim 100$ の置換アルキル基であることがさらに好ましく、水素原子、炭素原子数 $1\sim 100$ の置換アルキル基であることが最も好ましい。

[0025]

 R^3 および R^6 は、それぞれ独立に上記のうち水素原子、ハロゲン原子または脂肪族基であることが好ましく、水素原子、フッ素原子、塩素原子、アルキル基または置換アルキル基であることがさらに好ましく、水素原子、塩素原子、炭素原子数 $1\sim10$ のアルキル基、炭素原子数 $1\sim10$ の置換アルキル基であることがさらに好ましく、水素原子、炭素原子数 $1\sim4$ のアルキル基、炭素原子数 $1\sim4$ のアルキル基であることが最も好ましい。

[0026]

前記一般式(I)において R^2 と R^3 、 R^3 と R^4 、 R^4 と R^5 、 R^5 と R^6 または R^6 と R^7 は互いに結合して環を形成してもよい。環を形成する組み合わせとしては、 R^3 と R^4 、 R^4 と R^5 または R^5 と R^6 の組み合わせが好ましい。 R^2 と R^3 または R^6 と R^7 が互いに結合して形成する環は、5 員環または6 員環であることが好ま

しい。環は芳香族環(例、ベンゼン環)または不飽和複素環(例、ピリジン環、イミダゾール環、チアゾール環、ピリミジン環、ピロール環、フラン環)であることが好ましい。 R^3 と R^4 または R^5 と R^6 が互いに結合して形成する環は、5 員環または6 員環であることが好ましい。環の例にはテトラヒドロキノリン環およびジヒドロインドール環が含まれる。 R^4 と R^5 が互いに結合して形成する環は5 員環または6 員環であることが好ましい。環の例にはピロリジン環、ピペリジン環およびモルホリン環が含まれる。

[0027]

本明細書において、脂肪族基はアルキル基、置換アルキル基、アルケニル基、 置換アルケニル基、アルキニル基、置換アルキニル基、アラルキル基および置換 アラルキル基を意味する。

[0028]

アルキル基は分岐を有していてもよく、また環を形成していてもよい。アルキル基の炭素原子数は1~20であることが好ましく、1~18であることがさらに好ましい。

置換アルキル基のアルキル部分は、上記アルキル基と同様である。

アルケニル基は分岐を有していてもよく、また環を形成していてもよい。アルケニル基の炭素原子数は2~20であることが好ましく、2~18であることが さらに好ましい。

置換アルケニル基のアルケニル部分は、上記アルケニル基と同様である。

アルキニル基は分岐を有していてもよく、また環を形成していてもよい。アルキニル基の炭素原子数は $2\sim 2$ 0 であることが好ましく、 $2\sim 1$ 8 であることが さらに好ましい。

置換アルキニル基のアルキニル部分は、上記アルキニル基と同様である

アラルキル基および置換アラルキル基のアルキル部分は、上記アルキル基と同様である。アラルキル基および置換アラルキル基のアリール部分は下記アリール基と同様である。

[0029]

置換アルキル基、置換アルケニル基、置換アルキニル基および置換アラルキル

基のアルキル部分の置換基の例には、ハロゲン原子、シアノ基、ニトロ基、複素 環基、 $-OR^{111}$ 、 $-SR^{112}$ 、 $-CO_2R^{113}$ 、 $-NR^{114}R^{115}$ 、 $-CONR^{116}R^{117}$ 、 $-SO_2R^{118}$ および $-SO_2NR^{119}R^{120}$ が含まれる。 R^{111} 、 R^{112} 、 R^{113} 、 R^{114} 、 R^{115} 、 R^{116} 、 R^{117} 、 R^{118} 、 R^{119} および R^{120} はそれぞれ独立に 水素原子、脂肪族基または芳香族基を表す。

置換アラルキル基のアリール部分の置換基の例は、下記置換アリール基の置換 基の例と同様である。

[0030]

本明細書において、芳香族基はアリール基および置換アリール基を意味する。 アリール基は、フェニル基またはナフチル基であることが好ましく、フェニル基 が特に好ましい。

置換アリール基のアリール部分は、上記アリール基と同様である。

置換アリール基の置換基の例にはハロゲン原子、シアノ、ニトロ、脂肪族基、複素環基、 $-OR^{121}$ 、 $-SR^{122}$ 、 $-CO_2R^{123}$ 、 $-NR^{124}R^{125}$ 、 $-CONR^{126}R^{127}$ 、 $-SO_2R^{128}$ および $-SO_2NR^{129}R^{130}$ が含まれる。 R^{121} 、 R^{122} 、 R^{123} 、 R^{124} 、 R^{125} 、 R^{126} 、 R^{127} 、 R^{128} 、 R^{129} および R^{130} はそれぞれ独立に水素原子、脂肪族基または芳香族基である。

[0031]

本明細書において、複素環基には飽和または不飽和複素環を有する基の双方が含まれる。複素環は5員または6員環であるのが好ましい。また、複素環には、脂肪族環、芳香族環または他の複素環が縮合していてもよい。複素環のヘテロ原子としては、B、N、O、S、Se、およびTeが含まれる。中でも、ヘテロ原子としては、N、OおよびSが好ましい。複素環を構成している原子のうち、炭素原子が遊離の原子価(一価)を有する(複素環基は炭素原子において結合する)複素環基が好ましい。飽和複素環の例には、ピロリジン環、モルホリン環、2ーボラー1,3ージオキソラン環および1,3ーチアゾリジン環が含まれる。不飽和複素環の例には、イミダゾール環、チアゾール環、ベンゾチアゾール環、ベンゾオキサゾール環、ベンゾトリアゾール環、ベンゾセレナゾール環、ピリジン環、ピリミジン環およびキノリン環が含まれる。

[0032]

複素環基は置換基を有していてもよい。置換基の例にはハロゲン原子、シアノ、ニトロ、脂肪族基、芳香族基、複素環基、 $-OR^{131}$ 、 $-SR^{132}$ 、 $-CO_2R^1$ 33 、 $-NR^{134}R^{135}$ 、 $-CONR^{136}R^{137}$ 、 $-SO_2R^{138}$ および $-SO_2NR^{139}R^{140}$ が含まれる。 R^{131} 、 R^{132} 、 R^{133} 、 R^{134} 、 R^{135} 、 R^{136} 、 R^{137} 、 R^{138} 、 R^{139} および R^{140} はそれぞれ独立に水素原子、脂肪族基または芳香族基を表す

[0033]

前記一般式(I)中、Xはカラーカプラーの残基を表す。前記一般式(I)で表される色素は、現像主薬の酸化体とカプラーとが反応することによって生成するが、Xはカプラー由来の基を表す。ここでカプラーとは、発色現像主薬の酸化体とカップリング反応し得る化合物をいう。より具体的な説明は、「写真工学の基礎一銀塩写真編ー」日本写真学会編(1979年、コロナ社刊)の「3.6カプラーと関連物質」の204頁~222頁に記載されている。ここで、現像主薬とは、その酸化体がカプラーとカップリング反応して、シアン、マゼンタまたはイエローのアゾメチン色素、インドアニリン色素等を生成し得る化合物をいう。例えば、pーフェニレンジアミン誘導体、pーアミノフェノール誘導体等(好ましくは、pーフェニレンジアミン誘導体)を挙げることができる。より具体的な説明は、「写真工学の基礎ー銀塩写真編ー」日本写真学会編(1979年、コロナ社刊)の「4.3 カラー写真の現像処理」の345頁~354頁に記載されている。

[0034]

イエローカプラーとしては、米国特許3,933,501号、同4,022,620号、同4,326,024号、同4,401,752号、同4,248,961号、特公昭58-10739号、英国特許1,425,020号、同1,476,760号、米国特許3,973,968号、同4,314,023号、同4,511,649号、欧州特許249,473A号、同502,424A号の式(I),(II)で表わされるカプラー、同513,496A号の式(1),(2)で表わされるカプラー(特に18頁のY-28)、同568,037A

号のクレーム1の式(I)で表わされるカプラー、米国特許 5,066,576 号のカラム1の45~55行の一般式(I)で表わされるカプラー、特開平4~274425号の段落0008の一般式(I) で表わされるカプラー、欧州特許498,381A1号の40頁のクレーム1に記載のカプラー(特に18頁のD-35)、同447,969A1号の4頁の式(Y) で表わされるカプラー(特に、Y-1(17頁),Y-54(41 頁))、米国特許4,476,219号のカラム7の36~58行の式(II)~(IV)で表わされるカプラー(特にII-17,19(カラム17),II-24(カラム19))が挙げられる。

[0035]

マゼンタカプラーとしては、米国特許4,310,619号、同4,351,897号、欧州特許73,636号、米国特許3,061,432号、同3,725,067号、リサーチ・ディスクロージャーNo.24220(1984年6月)、同No.24230(1984年6月)、特開昭60-33552号、同60-43659号、同61-72238号、同60-35730号、同55-118034号、同60-185951号、米国特許4,500,630号、同4,540,654号、同4,556,630号、国際公開WO88/04795号、特開平3-39737号(L-57(11 頁右下),L-68(12頁右下),L-77(13 頁右下)、欧州特許456,257号の[A-4]-63(134 頁),[A-4]-73,-75(139 頁)、同486,965号のM-4,-6(26 頁),M-7(27頁)、同571,959A号のM-45(19 頁)、特開平5-204106号の(M-1)(6 頁)、同4-362631号の段落0237のM-22、米国特許3,061,432号、同3,725,067号明細書が挙げられる。

[0036]

シアンカプラーとしては、米国特許4,052,212号、同4,146,3 96号、同4,228,233号、同4,296,200号、同4,146,3 96号、同4,146,396号、同4,146,396号、同4,146,3 96号、同4,146,396号、同4,146,396号、同4,146,3 96号、同4,146,396号、欧州特許73,636号、米国特許3,06 1,432号、同3,725,067号、特開平4-204843のCX-1, 3,4,5,11,12,14,15(14~16頁);特開平4-4334 5のC-7,10(35 頁),34,35(37頁),(I-1),(I-1 7)(42~43頁); 特開平6-67385 の請求項1の一般式(Ia))または(Ib)で表わされるカプラーが挙げられる。

[0037]

その他、特開昭62-215272号(91頁)、特開平2-33144号(3頁,30頁)、EP 355,660A(4頁,5頁,45頁,47頁)記載のカプラーも有用である。

[0038]

前記一般式(I)で表される化合物の中でも、マゼンタ染料としては、下記一般式(II)で表わされる化合物が特に好ましく用いられる。

[0039]

一般式(II)

【化4】

[0040]

前記一般式(II)中、R¹は水素原子、脂肪族基、芳香族基、複素環基、シアノ、 $-OR^{11}$ 、 $-SR^{12}$ 、 $-CO_2R^{13}$ 、 $-OCOR^{14}$ 、 $-NR^{15}R^{16}$ 、 $-CONR^{17}R^{18}$ 、 $-SO_2R^{19}$ 、 $-SO_2NR^{20}R^{21}$ 、 $-NR^{22}CONR^{23}R^{24}$ 、 $-NR^{25}CO_2R^{26}$ 、 $-COR^{27}$ 、 $-NR^{28}COR^{29}$ または $-NR^{30}SO_2R^{31}$ を表し、 R^{11} 、 R^{12} 、 R^{13} 、 R^{14} 、 R^{15} 、 R^{16} 、 R^{17} 、 R^{18} 、 R^{19} 、 R^{20} 、 R^{21} 、 R^{22} 、 R^{23} 、 R^{24} 、 R^{25} 、 R^{26} 、 R^{27} 、 R^{28} 、 R^{29} 、 R^{30} および R^{31} はそれぞれ独立に、水素原子、脂肪族基または芳香族基を表す。また R^2 、 R^3 、A、 R^1 および

 B^2 は 式(I)と同義であり、それらの好ましい範囲も同じである。

[0041]

前記一般式(II)中、Cは脂肪族基、芳香族基、複素環基、シアノ、 $-OR^{81}$ 、 $-SR^{82}$ 、 $-CO_2R^{83}$ 、 $-OCOR^{84}$ 、 $-NR^{85}R^{86}$ 、 $-CONR^{87}R^{88}$ 、 $-SO_2R^{89}$ 、 $-SO_2NR^{90}R^{91}$ 、 $-NR^{92}CONR^{93}R^{94}$ 、 $-NR^{95}CO_2R^{96}$ 、 $-COR^{97}$ 、 $-NR^{98}COR^{99}$ または $-NR^{100}SO_2R^{101}$ の少なくとも1つで置換されていてもよい5 員または6 員の含窒素複素環を形成する原子群を表わし、この複素環はさらに別の環と縮合環を形成してもよい。ここで R^{81} 、 R^{82} 、 R^{83} 、 R^{84} 、 R^{85} 、 R^{86} 、 R^{87} 、 R^{88} 、 R^{89} 、 R^{90} 、 R^{91} 、 R^{92} 、 R^{93} 、 R^{94} 、 R^{95} 、 R^{96} 、 R^{97} 、 R^{98} 、 R^{99} 、 R^{100} および R^{101} はそれぞれ独立に、水素原子、脂肪族基または芳香族基を表す。

[0042]

前記一般式 (II) で表わされる化合物のうち、Aが-N R 4 R 5 であるものが更に好ましい。

[0043]

次に、前記一般式(II)について更に詳しく説明する。 R^1 は前述のうち水素原子、脂肪族基、芳香族基、 $-OR^{11}$ 、 $-SR^{12}$ 、 $-NR^{15}R^{16}$ 、 $-SO_2R^{19}$ 、 $-NR^{22}CONR^{23}R^{24}$ 、 $-NR^{25}CO_2R^{26}$ 、 $-NR^{28}COR^{29}$ または $-NR^{30}SO_2R^{31}$ であることが好ましく、水素原子、脂肪族基、芳香族基、 $-OR^{1}$ 1または $-NR^{15}R^{16}$ であることがより好ましく、水素原子、アルキル基、置換アルコキシ基、でルカール基、アリール基、置換アルカール基、アルカール基、では置換フェノキシ基、ジアルキルアミノ基、または置換ジアルキルアミノ基であることがより好ましく、水素原子、炭素原子数 $1\sim 100$ のアルキル基、炭素原子数 $1\sim 100$ のアルキル基、炭素原子数 $1\sim 100$ の置換アリール基であることがさらに好ましく、水素原子、炭素原子数 $1\sim 100$ の置換アリール基であることがさらに好ましく、水素原子、炭素原子数 $1\sim 100$ の置換アリール基であることがさらに好ましく、水素原子、炭素原子数 $1\sim 100$ のでルキル基であることが最も好ましい。

[0044]

Cは5員の含窒素複素環を形成するのが好ましく、5員の含窒素複素環の例に

はイミダゾール環、トリアゾール環、テロラゾール環が含まれる。

[0045]

前記一般式(II)で表わされる化合物の中でも、特に、下記一般式(III)で表わされる油溶性のピラゾロトリアゾールアゾメチン化合物が好ましい。

[0046]

一般式(III)

【化5】

$$\begin{array}{c|cccc}
R^1 & R^2 & R^3 \\
R^1 & R^5 & R^5 \\
\hline
R & R^5 & R^5
\end{array}$$

[0047]

ここで式中、 R^1 、 R^2 、 R^3 、 R^4 、 R^5 、 R^6 、 R^7 は前記一般式 (II) の各々と同義である。またXおよびYはそれぞれ独立に-C (R^8) =または-N=を表わし、 R^8 は水素原子、脂肪族基または芳香族基を表わし、XおよびYの一方は必ず-N=であり、またXとYが同時に-N=となることはない。

[0048]

このとき、 R^8 は水素原子、アルキル基、置換アルキル基、アリール基または置換アリール基であることが好ましく、水素原子、炭素数 $1\sim150$ の置換アルキル基、炭素数 $1\sim150$ の置換アリール基であることがさらに好ましく、炭素数 $1\sim100$ の置換アルキル基、炭素数 $1\sim100$ の置換アリール基であることが最も好ましい。またXとYが同時に-C(R^8) = のとき各々の R^8 は互いに結合して環を形成してもよく、形成する環は 6 員環であることが好ましい。環は芳香族環(例、ベンゼン環)であることが好ましい。

[0049]

一般式 (III) で表される化合物の中でも、より好ましくはXが-N=であり、Yが-C (R⁸) =となるピラゾロトリアゾールアゾメチン化合物である。

[0050]

以下に、前記一般式 (II) で表わされるピラゾロトリアゾールアゾメチン化合物の例示化合物 $(M-1\sim16)$ を挙げる。

[0051]

【化6】

M-1

$$F_3C$$

$$N = N(CH_2CH_2CH_2CH_2OH)_2$$

$$(n)C_8H_{17}O$$

$$NHSO_2 = OC_8H_{17}(n)$$

$$NHSO_2 = OC_8H_{17}(n)$$

M-2

M-3

[0052]

【化7】

M - 5

M-6

[0053]

【化8】

M-7

M-8

M-9

$$(n)C_4H_9$$
 $(n)C_4H_9$
 $(n)C_4H_9$
 $(n)C_4H_9$
 $(n)C_4H_9$
 $(n)C_4H_9$
 $(n)C_4H_9$
 $(n)C_4H_9$
 $(n)C_4H_9$
 $(n)C_4H_9$
 $(n)C_8H_{17}$

[0054]

[0055]

【化10】

M-13
$$N = N(C_2H_5)_2 \qquad O = OCH_5$$

$$N = N + SO_2 \qquad (t)C_5H_{11}$$

$$C_5H_{11}(t)$$

M - 14

M - 15

[0056]

【化11】

M - 16

$$\begin{array}{c|c}
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & &$$

[0057]

本発明に使用可能な化合物としては、更に特願平11-365189号明細書 に記載されている例示化合物が挙げられるが、これらに限定されるものではない

[0058]

前記一般式(II)で表わされる色素は、例えば特開平4-126772号、特公平7-94180号公報及び特願平11-365187号明細書に記載された方法を参考にして合成することができる。

[0059]

また、シアン染料としては下記式(IV-1)~(IV-4)で表わされるピロロトリアゾールアゾメチン化合物が、特に好ましく用いられる。

[0060]

【化12】

$$R^{202}$$
 R^{203}
 R^{201}
 R^{203}
 R^{201}
 R^{202}
 R^{203}
 R^{204}
 R^{203}
 R^{205}
 R^{205}

[0061]

式 (IV-1) ~ (IV-4) 中、A、R 2 、R 3 、B 1 およびB 2 は式 (I) と同義であり、それらの好ましい範囲も同じである。R 201 、R 202 およびR 203 は各々独立に式 (II) におけるR 1 と同義である。 R 201 とR 202 は互いに結合して、環構造を形成してもよい。

[0062]

更に、前記式(IV-1)~(IV-4)で表わされるピロロトリアゾールアゾメチン化合物の R^{201} がハメット置換基定数 σ_p 値 0.3 0以上の電子吸引性基であるものは、吸収がシャープであり、より好ましい。そして、ピロロトリアゾールアゾメチン化合物の R^{201} および R^{202} のハメット置換基定数 σ_p 値の和が 0.7 0以上のものはシアン色として優れた色相を呈し、更に好ましい。

[0063]

色相について更に詳しく説明する。式(IV-1)~(IV-4)で表わされるピロロトリアゾールアゾメチン化合物は、R 201 、R 202 、R 203 およびR 2 、R 3 、A、B 1 、B 2 の組み合わせにより、さまざまな色相を持つことができる。式(IV-1)~(IV-4)で表わされるピロロトリアゾールアゾメチン化合物は、R 20 が電子吸引性の置換基であると、そうでないものと比較して吸収波形がシャープとなり、好ましい。そして電子吸引性の程度が強いほど吸収波形はよりシャープになる。この点からR 201 はアルキル基やアリール基であるよりもハメット置換定数 σ_p 値が 0.3 0以上の電子吸引性基であることが好ましい。更にはハメット置換定数 σ_p 6が 0.4 5以上の電子吸引性基がより好ましく、0.6 0以上の電子吸引性基が最も好ましい。

[0064]

前記ピロロトリアゾールアゾメチン化合物はマゼンタ色素としても、シアン色素としても用いることができるが、シアン色素として用いるのがより好ましい。 尚、式 (IV-1) ~ (IV-4) で表わされるピロロトリアゾールアゾメチン化合物は、マゼンタ色素としても使用することができる。式 (IV-1) ~ (IV-4) で表わされるピロロトリアゾールアゾメチン化合物をシアン色素とするためには、 R^{201} および R^{202} のハメット置換基定数 $\sigma_{\mathbf{p}}$ 値の和が 0. 7 0以上であることが好ましい。この $\sigma_{\mathbf{p}}$ 値の和が 0. 7 0未満であると、吸収極大波長がシアン色素としては短波長であって、人間の目には青色に見え、好ましくない。その中でも R^{202} のハメット置換基定数 $\sigma_{\mathbf{p}}$ 値が 0. 3 0以上のものが好ましい。 R^{201} 、 R^{202} のハメット置換基定数 $\sigma_{\mathbf{p}}$ 値の和は 2. 0以下が好ましい。

[0065]

ハメット置換基定数 $\sigma_{\mathbf{p}}$ 値が 0. 3 0 以上の電子吸引性基としては、アシル基、アシルオキシ基、カルバモイル基、アルコキシカルボニル基、アリールオキシカルボニル基、シアノ基、ニトロ基、アルキルスルフィニル基、アリールスルフィニル基、アルキルスルホニル基、アリールスルホニル基、スルファモイル基、ハロゲン化アルキル基、ハロゲン化アルコキシ基、ハロゲン化アルキルチオ基、2 つ以上の $\sigma_{\mathbf{p}}$ 値が 0. 1 5 以上の電子吸引性基

で置換されたアリール基、および複素環を挙げることができる。更に詳しくはア シル基(例えば、アセチル、3-フェニルプロパノイル)、アシルオキシ基(例 えば、アセトキシ)、カルバモイル基(例えば、N-エチルカルバモイル、N, N-ジブチルカルバモイル、N-(2-ドデシルオキシエチル)カルバモイル、 N-メチル-N-ドデシルカルバモイル)、アルコキシカルボニル基(例えば、 メトキシカルボニル、ブチルオキシカルボニル、ドデシルオキシカルボニル、オ クタデシルオキシカルボニル)、アリールオキシカルボニル基(例えば、フェノ キシカルボニル)、シアノ基、ニトロ基、アルキルスルフィニル基(例えば、3 -フェノキシプロピルスルフィニル)、アリールスルフィニル基(例えば3-ペ ンタデシルフェニルスルフィニル)、アルキルスルホニル基(例えば、メタンス ルホニル、オクタンスルホニル)、アリールスルホニル基(例えば、ベンゼンス ルホニル)、スルファモイル基(例えば、N-エチルスルファモイル、N, N-ジプロピルスルファモイル)、ハロゲン化アルキル基(例えば、トリフロロメチ ル、ヘプタフロロプロピル)ハロゲン化アルコキシ基(例えば、トリフロロメチ ルオキシ)、ハロゲン化アリールオキシ基(例えば、ペンタフロロフェニルオキ シ)、ハロゲン化アルキルチオ基(例えば、ジフロロメチルチオ)、2つ以上の σ_n 値が0.15以上の他の電子吸引性基で置換されたアリール基(例えば、2, 4 - ジニトロフェニル、2, 4, 6 - トリクロロフェニル、ペンタクロロフェ ニル)、複素環基(例えば、2-ベンゾオキサゾリル、2-ベンゾチアゾリル、 1-フェニル-2-ベンズイミダゾリル、5-クロロ-1-テトラゾリル、1-ピロリル)を挙げることができる。

[0066]

ハメット $\sigma_{\mathbf{p}}$ 値が 0. 4 5以上の電子吸引性基としては、アシル基(例えば、アセチル、3-フェニルプロパノイル)、アルコキシカルボニル基(例えば、メトキシカルボニル)、アリールオキシカルボニル基(例えば、m-クロロフェノキシカルボニル)、シアノ基、ニトロ基、アルキルスルフィニル基(例えば、n-プロピルスルフィニル)、アリールスルフィニル基(例えばフェニルスルフィニル)、アルキルスルホニル基(例えば、メタンスルホニル、n-オクタンスルホニル)、アリールスルホニル基(例えば、ベンゼンスルホニル)、スルファモ

イル基(例えば、N-xチルスルファモイル、N, N-yメチルスルファモイル)、ハロゲン化アルキル基(例えば、トリフロロメチル)を挙げることができる。ハメット置換基定数 σ_p 値が 0. 60以上の電子吸引性基としては、シアノ基(0. 66)、ニトロ基(0. 78)、メタンスルホニル基(0. 72)を例として挙げることができる。

[0067]

 R^{201} および R^{202} の $\sigma_{\mathbf{p}}$ 値の和が0. 70以上の組み合わせとしては、 R^{201} がシアノ基、アルコキシカルボニル基、アルキルスルホニル基、アリールスルホニル基、ハロゲン化アルキル基から選ばれ、 R^{202} がアシル基、アシルオキシ基、カルバモイル基、アルコキシカルボニル基、アリールオキシカルボニル基、シアノ基、アルキルスルホニル基、アリールスルホニル基、スルファモイル基、ハロゲン化アルキル基から選ばれる組み合わせが好ましい。

[0068]

本発明に用いられるピロロトリアゾールアゾメチン化合物の好ましい構造は下 記一般式(IV-1a)で表わされる化合物であって; R^2 は水素原子、炭素数 1~4のアルキル基、炭素数1~4の置換アルキル基、炭素数1~4のアルコキシ 基、ハロゲン原子(フッ素、塩素、臭素)、炭素数1~5のアシルアミノ基、炭 素数1~5のアミノカルボニルアミノ基、または炭素数1~5のアルコキシカル ボニルアミノ基であり; R^4 および R^5 は各々独立に水素原子、炭素数 $1\sim180$ アルキル基または炭素数 $1\sim1$ 8 の置換アルキル基であり; R^{201} および R^{202} は 各々独立にハメット置換基定数 $\sigma_{\mathbf{p}}$ 値が 0. 3 0以上の電子吸引性基を表し、 \mathbb{R}^2 03 は炭素数 $1\sim1$ 8 のアルキル基、炭素数 $1\sim1$ 8 の置換アルキル基、炭素数 6~20の置換または無置換のアリール基である。そして、シアン色素として用い る時は上記のものの中でも、R 201 とR 202 のハメット置換基定数 $\sigma_{\mathbf{n}}$ 値の和が 0 . 70以上のものが好ましく、更には $\sigma_{\mathbf{p}}$ 値の和が1.00以上のものが好まし い。本発明に用いられるピロロトリアゾールアゾメチン化合物の最も好ましいも のは、一般式 (IV-1 a) で表わされる構造であって; R^2 が水素原子またはメチ ル基であり; R^4 および R^5 は各々独立に炭素数 $1 \sim 5$ のアルキル基であり; R^{201} がシアノ基であり; R^{202} がアルコキシカルボニル基であり; R^{203} がアリール基で

ある。

[0069]

【化13】

(IV-1a)

[0070]

ここで、本明細書中で用いられるハメットの置換基定数については特願平11 -365188 号明細書に説明があり、本発明の σ_p 値、 σ_m 値もその中で定めるものと同一である。

[0071]

本発明に用いられるピロロトリアゾールアゾメチン化合物の例示化合物 (C-1~9) を挙げるが、これらは、本発明を詳しく説明するためのものであって、これらにより本発明は限定されない。

[0072]

【化14】

$$C-1$$

$$C_4H_9(t)$$

$$C_4H_9$$

$$(t)C_4H_9$$

$$CH_3$$

$$CH_3$$

$$CH_2CH_2NHSO_2CH_3$$

$$C-2$$
 $C_4H_9(t)$ CH_3 CH_3 CH_3 CH_3 CH_3 CH_3 CH_3 CH_3 CH_3 CH_4 CH_5 $CH_$

【化15】

$$C-4$$

$$C_{4}H_{9}(\mathfrak{k})$$

$$(\mathfrak{k})C_{4}H_{9}$$

$$NC$$

$$N$$

$$C_{2}H_{5}OCH_{2}C$$

$$CH_{2}COC_{2}H_{5}$$

$$C-5$$

$$NC \longrightarrow N \longrightarrow (i)C_3H_7$$

$$(n)C_{18}H_{37}$$

$$C-6$$

$$F_3C$$

$$C_4H_9(n)$$

$$(t)C_4H_9$$

$$CH_2CH_2NHSO_2(n)C_{18}H_{37}$$

[0074]

【化16】

$$C-9$$

$$(t)C_4H_9$$

$$(t)C_4H_9$$

$$(i)C_3H_7$$

$$C_2H_5$$

$$CH_2CH_2NHSO_2CH_3$$

[0075]

本発明に使用可能な化合物としては、更に特願平11-365188号明細書 に記載されている例示化合物が挙げられるが、これらに限定されるものではない [0076]

前記式 (IV-1) ~ (IV-4) で表わされるピロロトリアゾールアゾメチン色素は、特開平5-177959号、同9-292679号、同10-62926号公報、および特願平11-365188号明細書に記載の方法を参考に合成することができる。

[0077]

- 解離性基含有ポリマー-

本発明において、解離性基含有ポリマーとは、イオン性の解離性基を有するポリマーをいう。前記イオン性の解離性基には、三級アミノ基などのカチオン性の解離性基、およびカルボン酸、スルホン酸などのアニオン性の解離性基が含まれる。前記解離性基含有ポリマーとしては、例えば、ビニルポリマー、縮合系ポリマー(ポリウレタン、ポリエステル、ポリアミド、ポリウレア、ポリカーボネート)が挙げられる。前記解離性基含有ポリマーは、水不溶性型、水分散(自己乳化)型、水溶性型のいずれであってもよいが、着色微粒子の製造容易性、分散安定性等の点で水溶性型もしくは水分散型のものが好ましい。

[0078]

前記解離性基含有ポリマーに適用可能なビニルポリマーとしては、例えば、以下のビニルモノマーを重合してなるポリマーが挙げられる。即ち、アクリル酸エステル類やメタクリル酸エステル類(エステル基は置換基を有しても良いアルキル基、アリール基であり、例えば、メチル基、エチル基、nープロピル基、イソプロピル基、nーブチル基、secーブチル基、tertーブチル基、ヘキシル基、2ーエチルヘキシル基、tertーオクチル基、2ークロロエチル基、シアノエチル基、2ーアセトキシエチル基、テトラヒドロフルフリル基、5ーヒドロキシペンチル基、シクロヘキシル基、ベンジル基、ヒドロキシエチル基、3ーメトキシブチル基、2ー(2ーメトキシエトキシ)エチル基、2,2,2ーテトラフルオロエチル基、1H,1H,2H,2Hーパーフルオロデシル基、フェニル基、2,4,5ーテトラメチルフェニル基、4ークロロフェニル基等);

[0079]

ビニルエステル類、具体的には、置換基を有しても良い脂肪族カルボン酸ビニル

エステル (例えば、ビニルアセテート、ビニルプロピオネート、ビニルブチレート、ビニルイソブチレート、ビニルカプロエート、ビニルクロロアセテート等) 、置換基を有しても良い芳香族カルボン酸ビニルエステル (例えば、安息香酸ビニル、4-メチル安息香酸ビニル、サリチル酸ビニル等);

[0080]

アクリルアミド類、具体的には、アクリルアミド、N-モノ置換アクリルアミド、N-ジ置換アクリルアミド(置換基は置換基を有しても良いアルキル基、アリール基、シリル基であり、例えば、メチル基、n-プロピル基、イソプロピル基、n-ブチル基、tert-オクチル基、シクロヘキシル基、ベンジル基、ヒドロキシメチル基、アルコキシメチル基、フェニル基、2,4,5-テトラメチルフェニル基、4-クロロフェニル基、トリメチルシリル等);

[0081]

メタクリルアミド類、具体的には、メタクリルアミド、N-モノ置換メタクリルアミド、N-ジ置換メタクリルアミド(置換基は置換基を有しても良いアルキル基、アリール基、シリル基であり、例えば、メチル基、n-プロピル基、イソプロピル基、n-ブチル基、tert-ブチル基、tert-オクチル基、シクロヘキシル基、ベンジル基、ヒドロキシメチル基、アルコキシメチル基、フェニル基、2,4,5-テトラメチルフェニル基、4-クロロフェニル基、トリメチルシリル等);

[0082]

オレフィン類 (例えば、エチレン、プロピレン、1-ペンテン、塩化ビニル、塩 化ビニリデン、イソプレン、クロロプレン、ブタジエン等)、スチレン類 (例え ば、スチレン、メチルスチレン、イソプロピルスチレン、メトキシスチレン、ア セトキシスチレン、クロルスチレン等)、ビニルエーテル類 (例えば、メチルビ ニルエーテル、ブチルビニルエーテル、ヘキシルビニルエーテル、メトキシエチ ルビニルエーテル等);等が挙げられる。

[0083]

その他のビニルモノマーとして、クロトン酸エステル、イタコン酸エステル、

マレイン酸ジエステル、フマル酸ジエステル、メチルビニルケトン、フェニルビニルケトン、メトキシエチルビニルケトン、Nービニルオキサゾリドン、Nービニルピロリドン、ビニリデンクロライド、メチレンマロンニトリル、ビニリデン、ジフェニルー2ーアクリロイルオキシエチルホスフェート、ジフェニルー2ーメタクリロイルオキシエチルホスフェート、ジオクチルー2ーメタクリロイルオキシエチルホスフェート、ジオクチルー2ーメタクリロイルオキシエチルホスフェート等が挙げられる。

[0084]

また、解離性基を有するモノマーとしては、アニオン性の解離性基を有するモノマー、カチオン性の解離性基を有するモノマーが挙げられる。

[0085]

前記アニオン性の解離性基を有するモノマーとしては、例えば、カルボン酸モノマー、スルホン酸モノマー、リン酸モノマー等が挙げられる。

[0086]

前記カルボン酸モノマーとしては、例えば、アクリル酸、メタクリル酸、イタコン酸、マレイン酸、フマル酸、シトラコン酸、クロトン酸、イタコン酸モノアルキルエステル(例えば、イタコン酸モノメチル、イタコン酸モノエチル、イタコン酸モノブチルなど)、マレイン酸モノアルキルエステル(例えば、マレイン酸モノメチル、マレイン酸モノエチル、マレイン酸モノブチルなど)などが挙げられる。

[0087]

前記スルホン酸モノマーとしては、例えば、スチレンスルホン酸、ビニルスルホン酸、アクリロイルオキシアルキルスルホン酸(例えば、アクリロイルオキシメチルスルホン酸、アクリロイルオキシエチルスルホン酸、アクリロイルオキシプロピルスルホン酸など)、メタクリロイルオキシアルキルスルホン酸(例えば、メタクリロイルオキシメチルスルホン酸、メタクリロイルオキシオースルホン酸、メタクリロイルオキシプロピルスルホン酸など)、アクリルアミドアルキルスルホン酸(例えば、2-アクリルアミド-2-メチルプロパンスルホン酸、2-アクリルアミド-2-

メチルブタンスルホン酸など)、メタクリルアミドアルキルスルホン酸(例えば、2-メタクルリアミド-2-メチルエタンスルホン酸、2-メタクリルアミド-2-メチルプロパンスルホン酸、2-メタクリルアミド-2-メチルブタンスルホン酸など)などが挙げられる。

[0088]

前記リン酸モノマーとしては、例えば、ビニルホスホン酸、メタクリロイルオキシエチルホスホン酸などが挙げられる。

[0089]

これらの中でも、アクリル酸、メタクリル酸、スチレンスルホン酸、ビニルスルホン酸、アクリルアミドアルキルスルホン酸、メタクリルアミドアルキルスルホン酸が好ましく、アクリル酸、メタクリル酸、スチレンスルホン酸、2-アクリルアミド-2-メチルブタンスルホン酸がより好ましい。

[0090]

前記カチオン性の解離性基を有するモノマーとしては、例えば、ジアルキルアミノエチルメタクリレート、ジアルキルアミノエチルアタクリレートなどの3級アミノ基を有するモノマーが挙げられる。

[0091]

前記解離性基含有ポリマーに適用可能なポリウレタンとしては、例えば、以下に挙げるジオール化合物と、ジイソシアネート化合物とを種々組み合わせて、重付加反応により合成されたポリウレタンが挙げられる。

前記ジオール化合物の具体例としては、エチレングリコール、1,2ープロパンジオール、1,3ープロパンジオール、1,2ーブタンジオール、1,3ーブタンジオール、2,2ージメチルー1,3ープロパンジオール、1,2ーペンタンジオール、1,4ーペンタンジオール、1,5ーペンタンジオール、2,4ーペンタンジオール、3,3ージメチルー1,2ーブタンジオール、2ーエチルー2ーメチルー1,3ープロパンジオール、1,2ーへキサンジオール、1,5ーへキサンジオール、1,6ーへキサンジオール、2,5ーへキサンジオール、2,4ーペンタンジオール、2,2ージエ

チルー1、3ープロパンジオール、2、4ージメチルー2、4ーペンタンジオール、1、7ーへプタンジオール、2ーメチルー2ープロピルー1、3ープロパンジオール、2、5ージメチルー2、5ーへキサンジオール、2ーエチルー1、3ーへキサンジオール、1、2ーオクタンジオール、1、8ーオクタンジオール、2、2、4ートリメチルー1、3ーペンタンジオール、1、4ーシクロへキサンジメタノール、ハイドロキノン、ジエチレングリコール、トリエチレングリコール、ジプロピレングリコール、トリプロピレングリコール、ポリエチレングリコール(平均分子量=200、300、400、600、1000、1500、400)、ポリプロピレングリコール(平均分子量=200、400、1000)、ポリプロピレングリコール(平均分子量=200、400、1000)、ポリエステルポリオール、4、4'ージヒドロキシージフェニルー2、2ープロパン、4、4'ージヒドロキシフェニルスルホン等が挙げられる。

[0092]

前記ジイソシアネート化合物としては、メチレンジイソシアネート、エチレンジイソシアネート、イソホロンジイソシアネート、ヘキサメチレンジイソシアネート、1,4ーシクロヘキサンジイソシアネート、2,4ートルエンジイソシアネート、2,6ートルエンジイソシアネート、1,3ーキシリレンジイソシアネート、1,5ーナフタレンジイソシアネート,mーフェニレンジイソシアネート、pーフェニレンジイソシアネート、3,3'ージメチルー4,4'ージフェニルメタンジイソシアネート、3,3'ージメチルビフェニレンジイソシアネート、4,4'ービフェニレンジイソシアネート、ジシクロヘキシルメタンジイソシアネート、メチレンビス(4ーシクロヘキシルイソシアネート)等が挙げられる。

[0093]

解離性基含有ポリウレタンは、例えば、ポリウレタンの合成時に、解離性基を有するジオールを使用することによって得られる。その場合は、解離性基はポリマー主鎖からの置換基としてポリウレタンに導入される。解離性基、特にアニオン性基を有するジオールとしては、2,2ービス(ヒドロキシメチル)プロピオン酸、2,2ービス(ヒドロキシメチル)ブタン酸、2,5,6ートリメトキシー3,4ージヒドロキシヘキサン酸、2,3ージヒドロキシー4,5ージメトキシペンタン酸、2,4ージ(2ーヒドロキシ)エチルオキシカルボニルベンゼン

スルホン酸及びこれらの塩が挙げられるが、これらに限定されるものではない。

[0094]

解離性基含有ポリウレタンが含有する解離性基としては、カルボキシル基、スルホン酸基、硫酸モノエステル基、一〇P〇(〇H)2、スルフィン酸基、またはこれらの塩(例えば、Na,K等のアルカリ金属塩、あるいはアンモニア、ジメチルアミン、エタノールアミン、ジエタノールアミン、トリエタノールアミン、トリメチルアミン等のアンモニウム塩)のようなアニオン性基、あるいは一級、二級、三級アミン、四級アンモニウム塩の如きカチオン性基が挙げられ、中でもアニオン性基が好ましく、特にカルボキシル基が好ましい。

[0095]

前記ポリウレタンの合成に使用可能なジオール化合物、ジイソシアネート化合物は、各々1種を単独で使用していもよいし、種々の目的(例えば、ポリマーのガラス転移温度(Tg)の調整や溶解性、染料との相溶性、分散物の安定性)に応じて、各々2種以上を任意の割合で使用することもできる。

[0096]

前記解離性基含有ポリマーに適用可能なポリエステルとしては、例えば、以下 に挙げるジオール化合物と、ジカルボン酸化合物とを種々組み合わせて、重縮合 反応により合成されたポリエステルが挙げられる。

前記ジカルボン酸化合物としては、シュウ酸、マロン酸、コハク酸、グルタル酸、ジメチルマロン酸、アジピン酸、ピメリン酸、 α , α -ジメチルコハク酸、アセトンジカルボン酸、セバシン酸、1, 9-ノナンジカルボン酸、フマル酸、マレイン酸、イタコン酸、シトラコン酸、フタル酸、イソフタル酸、テレフタル酸、2-ブチルテレフタル酸、テトラクロロテレフタル酸、アセチレンジカルボン酸、ポリ(エチレンテレフタレート)ジカルボン酸、1, 2-シクロヘキサンジカルボン酸、1, 4-シクロヘキサンジカルボン酸、0-ポリ(エチレンオキシド)ジカルボン酸、0-キシリレンジカルボン酸等が挙げられる。

[0097]

前記ジカルボン酸化合物は、ジオール化合物と重縮合反応を行う際には、ジカルボン酸のアルキルエステル(例えば、ジメチルエステル)およびジカルボン酸

の酸塩化物の形態で用いてもよいし、無水マレイン酸、無水コハク酸及び無水フ タル酸のように酸無水物の形態で用いてもよい。

[0098]

前記ジオール化合物としては、上記ポリウレタンにおいて例示したジオール類 と同様の化合物を用いることができる。

[0099]

ポリエステルの代表的な合成法は、前記ジオール化合物と前記ジカルボン酸もしくはその誘導体の縮合反応であるが、ヒドロキシカルボン酸(例えば、12-ヒドロキシステアリン酸)を縮合することによっても製造することができ、この方法により製造されたポリエステルを使用することもできる。さらに、環状エーテルとラクトン類の開環重合法(講座重合反応論6 開環重合(I)三枝武夫著(化学同人、1971年)に詳しい)等の方法で得られるポリエステルも、本発明に用いることができる。

[0100]

解離性基含有ポリエステルは、カルボン酸以外にスルホン酸基、硫酸モノエステル基、一〇P〇(〇H)2、スルフィン酸基、またはこれらの塩(例えば、Na, K等のアルカリ金属塩、あるいはアンモニア、ジメチルアミン、エタノールアミン、ジエタノールアミン、トリエタノールアミン、トリメチルアミン等のアンモニウム塩)のようなアニオン性基、あるいは一級、二級、三級アミン、四級アンモニウム塩の如きカチオン性基のような解離性基を有するジカルボン酸化合物を用いて合成することにより得られる。解離性基含有ポリエステルが含有する解離性基としては、アニオン性基が好ましく、特にスルホン酸基が好ましい。

[0101]

前記スルホン酸基を有するジカルボン酸、ジオール原料の好ましい例としては、スルホフタル酸類(3-スルホフタル酸、4-スルホフタル酸、4-スルホイソフタル酸、5-スルホイソフタル酸、2-スルホテレフタル酸)、スルホコハク酸、スルホナフタレンジカルボン酸類(4-スルホー1,8-ナフタレンジカルボン酸、7-スルホー1,5-ナフタレンジカルボン酸等)、2,4-ジ(2-ヒドロキシ)エチルオキシカルボニルベンゼンスルホン酸及びこれらの塩を挙

げることができる。

[0102]

前記ポリエステルの合成に使用されるジオール化合物、ジカルボン酸類、およびヒドロキシカルボン酸化合物は、各々1種を単独で用いてもよいし、種々の目的(例えば、ポリマーのガラス転移温度(Tg)の調整や溶解性、染料との相溶性、分散物の安定性)に応じて、各々2種以上を任意の割合で混合して用いることもできる。

[0103]

前記解離性基含有ポリマーに適用可能なポリアミドとしては、例えば、以下に 挙げるジアミン化合物と、ジカルボン酸化合物とを種々組み合わせて、重縮合に より合成されたポリアミドが挙げられる。また、アミノカルボン酸化合物の重縮 合によって合成されたポリアミド、およびラクタム類の開環重合によって合成さ れたポリアミドが挙げられる。

前記ジアミン化合物としては、エチレンジアミン、1,3ープロパンジアミン、1,2ープロパンジアミン、ヘキサメチレンジアミン、オクタメチレンジアミン、o-7ェニレンジアミン、m-7ェニレンジアミン、p-7ェニレンジアミン、u-7 とのうびと、u-7 を必ずない。u-7 を必ずることができる。

[0104]

前記ジカルボン酸化合物としては、前記ポリエステルにおいて例示したジカルボン酸類と同様の化合物を用いることができる。

[0105]

前記ポリアミドの合成に使用されるジアミン化合物、ジカルボン酸類、および アミノカルボン酸化合物は、各々1種を単独で用いてもよいし、種々の目的(例 えば、ポリマーのガラス転移温度(Tg)の調整や溶解性、染料との相溶性、分 散物の安定性)に応じて、各々2種以上を任意の割合で混合して用いることもできる。

[0106]

前記解離性基含有ポリマーに適用可能なポリウレアとしては、例えば、以下に 挙げるジアミン化合物と、ジイソシアネート化合物とを種々組み合わせて、重付 加反応により合成されたポリウレアが挙げられる。また、ジアミン化合物と尿素 の脱アンモニア反応によって合成されたポリウレアが挙げられる。

前記ジアミン化合物としては、前記ポリアミドにおいて例示したジアミン類と 同様の化合物を用いることができる。

前記ジイソシアネート化合物としては、前記ポリウレタンにおいて例示したジ イソシアネート類と同様の化合物を用いることができる。

[0107]

前記ポリウレアの合成に使用されるジアミン化合物、ジイソシアネート化合物等の原料は、各々1種を単独で用いてもよいし、種々の目的(例えば、ポリマーのガラス転移温度(Tg)の調整や溶解性、染料との相溶性、分散物の安定性)に応じて、各々2種以上を任意の割合で混合して用いることもできる。

[0108]

前記解離性基含有ポリマーに適用可能なポリカーボネートとしては、例えば、 以下に挙げるジオール化合物と、ホスゲンもしくは炭酸エステル誘導体(例えば 、ジフェニルカーボネート等の芳香族エステル)を反応させて合成されたポリカ ーボネートが挙げられる。

前記ジオール化合物としては、前記ポリウレタンにおいて例示したジオール類 と同様の化合物を用いることができる。

[0109]

前記ポリカーボネートの合成に使用されるジオール化合物等の原料は、各々1種を単独で用いてもよいし、種々の目的(例えば、ポリマーのガラス転移温度(Tg)の調整や溶解性、染料との相溶性、分散物の安定性)に応じて、各々2種以上を任意の割合で混合して用いることもできる。

[0110]

前記解離性基は、種々の方法で前記各ポリマーに導入することができる。例えば、前記油溶性ポリマーとしてポリウレタンを使用する場合、ポリウレタンの合成時に、解離性基を含有するジオールを使用して、ポリマー主鎖からの置換基として導入することができる。また、前記油溶性ポリマーとしてポリエステルを使用する場合、ポリエステルの末端にジカルボン酸の未反応末端として残存させることによって導入することができる。さらに、前記各ポリマーを重合により製造後に、末端に残存する一〇日基、アミノ基等の反応性基に対し、酸無水物(例えば無水マレイン酸)等の反応によって解離性基を導入することもできる。

[0111]

前記解離性基含有ポリマーにおける解離性基の含有量は、0.1~3 mmol/gが好ましく、0.2~2 mmol/gがより好ましい。尚、前記解離性基の含量が少な過ぎると、ポリマーの自己乳化性が小さくなり、多過ぎると、水溶性が高くなり、染料の分散に適さなくなる。

[0112]

前記解離性基含有ポリマーの中でも、ポリマーと油溶性染料との相溶性やポリマーの分散安定性を向上させ得る解離性基を導入し易い等の点で、ビニルポリマー、ポリウレタンおよびポリエステルが好ましく、ビニルポリマーが特に好ましい。解離性基としてカルボキシル基およびスルホン酸基の少なくとも一方を有するビニルポリマーが最も好ましい。

[0113]

前記解離性基含有ビニルポリマーの例示化合物 (P-1) ~ P-84)) を以下に列挙する。括弧内の比は質量比を意味する。なお、本発明は、これらの具体例に何ら限定されるものではない。

- P-1) tert-ブチルメタクリルアミドーメチルメタクリレートーアクリル酸共重合体(60:30:10)
- P-2) n-ブチルアクリレート-アクリル酸共重合体(80:20)
- P-3) メチルメタクリレートーイソブチルメタクリレートーアクリル酸共重合体(52:28:20)
- P-4) sec-ブチルアクリレートーアクリル酸共重合体(85:15)

- P-5) n-ブチルメタクリレートーペンチルメタクリレートーメタクリル酸共重合体(38:38:24)
- P-6) エチルアクリレート-アクリル酸(95:5)
- P-7) イソプロピルアクリレート-アクリル酸共重合体(90:10)
- P-8) ブチルメタクリレート-2-ヒドロキシエチルメタクリレートーアクリル酸共重合体(85:5:10)
- P-9) シアノエチルアクリレートーベンジルメタクリレートーアクリル酸共 重合体(60:30:10)

[0114]

- P-10) イソブチルメタクリレートーテトラヒドロフルフリルアクリレートーアクリル酸共重合体(60:30:10)
- P-11) n-ブチルメタクリレートーメタアクリル酸共重合体(90:10)

[0115]

- P-12) n-ブチルメタクリレート-1H, 1H, 2H, 2H-パーフルオロデシルアクリレートーアクリル酸共重合体(75:20:5)
- P-13) メチルメタクリレートーnーブチルアクリレートーアクリル酸共重合体(50:45:5)
- P-14) 2エチルヘキシルメタクリレートーメチルアクリレートーアクリル 酸共重合体(40:55:5)
- P-15) 3-メトキシブチルメタクリレートースチレンーアクリル酸共重合体(35:50:15)
- P-16) シクロヘキシルメタクリレートーアリルメタクリレートーアクリル 酸共重合体(35:50:15)
- P-17) イソプロピルメタクリレートーフルフリルメタクリレートーアクリル酸共重合体(80:10:10)
- P-18) イソプロピルメタクリレート-2-ブトキシエチルメタクリレート -アクリル酸共重合体(75:15:10)
- P-19) エチルアクリレート-フェニルメタクリレート-アクリル酸共重合

体 (72:15:13)

P-20) イソブチルメタクリレート-2-(2-エトキシエトキシ) エチル メタクリレート-アクリル酸共重合体(80:10:10)

P-21) イソブチルメタクリレートーポリエチレングリコールモノメチルエーテル (エチレンオキシ鎖繰り返し数23) のメタクリル酸エステルーアクリル酸共重合体 (70:20:10)

P-22) イソブチルメタクリレート-ジプロピレングリコールモノメタクリレート-アクリル酸共重合体(85:5:10)

P-23) イソブチルメタクリレートーポリエチレングリコールモノメチルエーテル (エチレンオキシ鎖繰り返し数9) のメタクリル酸エステルーアクリル酸 共重合体 (80:10:10)

P-24) イソブチルアクリレートーグリシジルメタクリレートーアクリル酸 共重合体(75:15:10)

[0116]

P-25) イソブチルアクリレートーメトキシスチレンーアクリル酸共重合体 (75:15:10)

P-26) イソブチルアクリレート-N-ビニルピロリドン-アクリル酸共重合体(60:30:10)

P-27) tert-ブチルアクリレート-メタクリル酸共重合体(88:12)

P-28) ヘキシルアクリレートースチレンーメタクリル酸共重合体 (80:5:15)

P-29) 2, 2, 2ーテトラフルオロエチルメタクリレートーメチルメタクリレートーメタクリル酸共重合体(25:60:15)

P-30) エチルメタクリレート-2-メトキシエチルメタクリレート-メタクリル酸共重合体(70:15:15)

P-31) エチルメタクリレート-2-エトキシエチルメタクリレートーメタクリル酸共重合体(70:15:15)

P-32) ビニルアセテートーメタクリル酸共重合体(85:15)

- P-33) n-ブチルメタクリレートーアクリルアミドーメタクリル酸共重合体 (70:15:15)
- P-34) tert-オクチルアクリルアミドープロピルメタクリレートーメタクリル酸共重合体(20:65:15)
- P-35) n-ブチルメタクリレートーブトキシメチルアクリルアミドーメタクリル酸共重合体(80:5:15)
- P-36) n-ブチルメタクリレート-ジフェニル-2-メタクリロイルオキシエチルホスフェート-メタクリル酸共重合体(50:35:15)
- P-37) イソブチルメタクリレートージメチルアクリルアミドーメタクリル 酸共重合体 (70:15:15)
- P-38) n-ブチルメタクリレートーブチルアクリルアミドーメタクリル酸共重合体 <math>(70:15:15)
- P-39) n-ブチルメタクリレートーフェニルアクリルアミドーメタクリル 酸共重合体 (70:15:15)

[0117]

- P-40) n-ブチルメタクリレートーメタクリルアミドーメタクリル酸共重合体 (70:15:15)
- P-41) n-ブチルメタクリレートーメトキシエチルメタクリルアミドーメタクリル酸共重合体 (70:15:15)
- P-42) n-ブチルメタクリレート-N-ビニルピロリドンーメタクリル酸共重合体 (70:15:15)
- P-43) イソブチルメタクリレート-1H, 1H, 2H, 2H-パーフルオロデシルアクリレート-メタクリル酸共重合体(55:30:15)
- P-44) イソブチルメタクリレート-2-(2-メトキシエトキシ) エチルメタクリレート-メタクリル酸共重合体(50:35:15)
- P-45) n-ブチルメタクリレートースチレンスルホン酸共重合体 (90:10)
- P-46) エチルメタクリレートースチレンスルホン酸共重合体 (90:10)

- P-47) n-ブチルアクリレート-スチレンースチレンスルホン酸共重合体 (80:10:10)
- P-48) イソブチルメタクリレート-スチレンスルホン酸共重合体(90:10)
- P-49) イソブチルアクリレートートリエチレングリコールモノメタクリレートースチレンスルホン酸共重合体(80:10:10)
- P-50) n-ブチルアクリレート-1H, 1H, 2H, 2H-パーフルオロデシルメタクリレートースチレンスルホン酸共重合体(<math>80:10:10)
- P-51) n-ブチルアクリレート-2-ブトキシエチルメタクリレート-スチレンスルホン酸共重合体 (70:20:10)
- P-52) n-ブチルメタクリレート-2-アクリルアミド-2-メチルエタンスルホン酸共重合体 (90:10)
- P-53) n-ブチルアクリレート-2-ブトキシエチルメタクリレート-2 -アクリルアミド-2-メチルエタンスルホン酸共重合体(<math>70:20:10) P-54) イソブチルメタクリレート-2-アクリルアミド-2-メチルエタンスルホン酸共重合体(90:10)

[0118]

- P-55) イソブチルアクリレートーn-ブチルメタクリレートー2-アクリルアミドー2-メチルエタンスルホン酸共重合体(70:20:10)
- P-56) エチルアクリレートー tert ーブチルメタクリレートー2ーアクリルアミドー2ーメチルエタンスルホン酸共重合体(60:30:10)
- P-57) n-ブチルメタクリレート-2-アクリルアミド-2-メチルプロパンスルホン酸共重合体(90:10)
- P-58) エチルメタクリレート-2-アクリルアミド-2-メチルプロパン スルホン酸共重合体(90:10)
- P-59) エチルアクリレートー tert ーブチルメタクリレートー2ーアクリルアミドー2ーメチルプロパンスルホン酸共重合体(60:30:10)
- P-60) n-ブチルアクリレートーtert-ブチルメタクリレート-2-アクリルアミド-2-メチルプロパンスルホン酸共重合体(60:30:10)

- P-61) tert-ブチルアクリレートーテトラヒドロフルフリルアクリレート-2-メチルプロパンスルホン酸共重合体(50:40:10)
- P-62) tert-ブチルアクリレート-1H, 1H, 2H, 2H-パーフルオロデシルメタクリレート-2-アクリルアミド-2-メチルプロパンスルホン酸共重合体(60:30:10)
- P-63) tert-ブチルアクリレート-ポリエチレングリコールモノメチルエーテル (エチレンオキシ鎖繰り返し数23) のメタクリル酸エステル-2-アクリルアミド-2-メチルプロパンスルホン酸共重合体 (70:27:3)
- P-64) イソブチルアクリレート-N-ビニルピロリドン-2-アクリルアミド-2-メチルプロパンスルホン酸共重合体(60:30:10)
- P-65) エチルメタクリレートー2ーアクリルアミドー2ーメチルプロパンスルホン酸ソーダ共重合体 (90.4:9.6)
- P-66) n-ブチルメタクリレート-2-アクリルアミド-2-メチルプロパンスルホン酸ソーダ共重合体(98:12)
- P-67) イソブチルメタクリレート-2-アクリルアミド-2-メチルプロパンスルホン酸ソーダ共重合体(90.4:9.6)
- P-68) n-ブチルメタクリレートーtertーブチルメタクリレートー2ーアクリルアミドー2ーメチルプロパンスルホン酸ソーダ共重合体(50:35:15)
- P-69) ビニルピロリドンーイソブチルメタクリレートー2ーアクリルアミドー2ーメチルプロパンスルホン酸ソーダ共重合体 (50:35:15)

[0119]

- P-70) n-ブチルメタクリレートー2ーメタクリルアミドー2ーメチルプロパンスルホン酸共重合体(90:10)
- P-71) n-ブチルアクリレートーtert-ブチルメタクリレート-2-メタクリルアミド-2-メチルプロパンスルホン酸共重合体(60:30:10)
- P-72) イソブチルアクリレートーヒドロキシメチルアクリルアミド-2-メタクリルアミド-2-メチルプロパンスルホン酸共重合体(80:10:10

)

- P-73) n-ブチルアクリレートーtert-ブチルメタクリレートービニルスルホン酸共重合体(60:30:10)
- P-74) ヘキシルメタクリレートーメチルメタクリレートービニルスルホン 酸共重合体(40:45:15)
- P-75) エチルアクリレートーtertーブチルメタクリレートービニルスルホン酸共重合体(60:30:10)
- P-76) n-ブチルメタクリレート-2-アクリルアミド-2-メチルブタンスルホン酸共重合体 (90:10)
- P-77) エチルメタクリレート-2-アクリルアミド-2-メチルブタンスルホン酸共重合体(90:10)
- P-78) エチルアクリレートー tert ーブチルメタクリレートー2ーアクリルアミドー2ーメチルブタンスルホン酸共重合体(60:30:10)
- P-79) n-ブチルアクリレートーtertーブチルメタクリレート-2-アクリルアミド-2-メチルブタンスルホン酸共重合体(60:30:10)
- P-80) エチルメタクリレートー2ーアクリルアミドー2ーメチルブタンスルホン酸ソーダ共重合体(90.4:9.6)
- P-81) n-ブチルメタクリレート-2-アクリルアミドー2-メチルブタンスルホン酸ソーダ共重合体 (98:12)
- P-82) イソブチルメタクリレート-2-アクリルアミド-2-メチルブタンスルホン酸ソーダ共重合体(90.4:9.6)
- P-83) n-ブチルメタクリレートーtertーブチルメタクリレートー2ーアクリルアミドー2ーメチルブタンスルホン酸ソーダ共重合体 (50:35:15)
- P-84) n-ブチルメタクリレート-2-メタクリルアミド-2-メチルブタンスルホン酸共重合体(90:10)

[0120]

また、前記解離性基含有ポリマーのうち、縮合系ポリマーの例示化合物 (P-85) ~ P-104)) を以下に列挙する。括弧内の比は質量比を意味する。な

お、本発明は、これらの具体例に何ら限定されるものではない。

P-85) 4, 4'-ジフェニルメタンジイソシアネート/ヘキサメチレンジイソシアネート/テトラエチレングリコール/エチレングリコール/2, 2-ビス(ヒドロキシメチル)プロピオン酸(40/10/20/20/10)

P-86) 4,4'-ジフェニルメタンジイソシアネート/ヘキサメチレンジイソシアネート/ブタンジオール/ポリエチレングリコール(Mw=400)/2,2-ビス(ヒドロキシメチル)プロピオン酸(40/10/20/10/20)

P-87) 1,5-ナフチレンジイソシアネート/ブタンジオール/4,4' ージヒドロキシージフェニルー2,2'ープロパン/ポリプロピレングリコール (Mw=400)/2,2-ビス(ヒドロキシメチル)プロピオン酸(50/20/5/10/15)

P-88) 1,5-ナフチレンジイソシアネート/ヘキサメチレンジイソシアネート/2,2-ビス(ヒドロキシメチル)ブタン酸/ポリブチレンオキシド(Mw=500)(35/15/25/25)

P-89) イソホロンジイソシアネート/ジエチレングリコール/ネオペンチルグリコール/2, 2-ビス(ヒドロキシメチル)プロピオン酸(50/20/20/10)

P-90) トルエンジイソシアネート/2, 2-ビス(ヒドロキシメチル)ブタン酸/ポリエチレングリコール (Mw=1000) /シクロヘキサンジメタノール (50/10/10/30)

P-91) ジフェニルメタンジイソシアネート/ヘキサメチレンジイソシアネート/テトラエチレングリコール/ブタンジオール/2,4-ジ(2-ヒドロキシ)エチルオキシカルボニルベンゼンスルホン酸(40/10/10/33/7)

P-92) ジフェニルメタンジイソシアネート/ヘキサメチレンジイソシアネート/ブタンジオール/エチレングリコール/2, 2-ビス(ヒドロキシメチル)ブタン酸/2, 4-ジ(2-ヒドロキシ)エチルオキシカルボニルベンゼンスルホン酸(40/10/20/15/10/5)

[0121]

P-93) テレフタル酸/イソフタル酸/5-スルホイソフタル酸/エチレン グリコール/ネオペンチルグリコール (24/24/2/25/25)

P-94) テレフタル酸/イソフタル酸/5-スルホイソフタル酸/シクロヘキサンジメタノール/1, 4-ブタンジオール/エチレングリコール(22/22/2/6/25/15/10)

P-95) イソフタル酸/5-スルホイソフタル酸/シクロヘキサンジメタノ -ル/エチレングリコール (40/10/40/10)

P-96) シクロヘキサンジカルボン酸/イソフタル酸/2,4-ジ(2-ヒ ドロキシ)エチルオキシカルボニルベンゼンスルホン酸/シクロヘキサンジメタ ノール/エチレングリコール(30/20/5/25/20)

[0122]

P-97) 11-アミノウンデカン酸(100)

P-98) 12-アミノドデカン酸(100)

P-99) ポリ(12-アミノドデカン酸)と無水マレイン酸との反応物

P-100) 11-アミノウンデカン酸/7-アミノヘプタン酸(50/50)

P-101) ヘキサメチレンジアミン/アジピン酸(50/50)

P-102) N, N'-ジメチルエチレンジアミン/アジピン酸/シクロヘキ サンジカルボン酸(50/20/30)

P-103) トルエンジイソシアネート/ヘキサメチレンジアミン/2,2-ビス(ヒドロキシメチル)プロピオン酸(50/40/10)

P-104) 11-アミノウンデカン酸/ヘキサメチレンジアミン/尿素(33/33/33)

[0123]

解離性基含有ポリマーの合成に関しては、「高分子実験学(第5巻)重縮合と重付加(神原周編集、共立出版(株)発行(1980))」、「ポリエステル樹脂ハンドブック(滝山栄一郎著、日刊工業新聞社発行(1988))」、「ポリウレタン樹脂ハンドブック(岩田敬治編、日刊工業新聞社発行(1987))」

、「高分子合成の実験法(大津隆行・木下雅悦 共著、化学同人発行(1972))」、特公昭33-1141号、同37-7641号、同39-5989号、同40-27349号、同42-5118号、同42-24194号、同45-10957号、同48-25435号、同49-36942号、同52-81344号、特開昭56-88454号、特開平6-340835号等の各公報に記載されている方法を用いることができる。

[0124]

解離性基含有ポリマーの分子量(Mw)としては、通常1000~200000であり、2000~50000が好ましい。前記分子量が、1000未満であると、安定な着色微粒子の分散物を得るのが難しくなる傾向があり、200000を超えると、有機溶媒への溶解性が悪くなったり、有機溶媒の粘度が増加して分散し難くなる傾向がある。

[0125]

- 疎水性高沸点有機溶媒-

本発明において、着色微粒子は疎水性高沸点有機溶媒を含有する。前記疎水性高沸点有機溶媒は、疎水性であり、且つ沸点が150℃以上である。ここで「疎水性」とは、25℃における蒸留水に対する溶解度が3%以下であることをいう。前記疎水性高沸点有機溶媒の沸点は170℃以上であるのが好ましい。また、前記疎水性高沸点有機溶媒の誘電率は3から12であるのが好ましく、4から10であるのがより好ましい。尚、ここでいう誘電率とは、25℃における真空中に対する比誘電率を表す。

[0126]

前記疎水性高沸点有機溶媒としては米国特許第2,322,027号等に記載の化合物を用いることが出来るが、リン酸エステル類、脂肪酸エステル類、フタル酸エステル類、安息香酸エステル類、フェノール類、アミド系類の疎水性高沸点有機溶媒が好ましいがこれに限定されるものではない。

[0127]

本発明に用いられる疎水性高沸点有機溶媒としては、下記式〔S-1〕から〔S-9〕で表される化合物が特に好ましい。

[0128]

【化17】

式
$$(S-1)$$
 $O=P$ $(O)_b R_2$ $(O)_c R_3$

式
$$(S-2)$$
 $(R_6)_d$ COOR

式
$$(S-3)$$
 $(Ar-COO)_e R_7$

式 [S-5]
$$R_{10}$$
—(COO- R_{11})_g

式
$$(S-8)$$
 R_{17} N (R_{19})

式
$$(S-9)$$
 R_{20} R_{21} $(O)_{j}$

[0129]

前記式 $\{S-1\}$ において R_1 、 R_2 及び R_3 はそれぞれ独立に、脂肪族基またはアリール基を表わす。また、 a , b , c はぞれぞれ独立に 0 または 1 を表わす

[0130]

式 $\{S-2\}$ において R_4 及び R_5 はそれぞれ独立に、脂肪族基またはアリール基を表わし、 R_6 はハロゲン原子(F、C1、Br、I以下同じ)、アルキル基、アルコキシ基、アリールオキシ基、アルコキシカルボニル基またはアリールオキシカルボニル基を表わし、dは $0\sim3$ の整数を表わす。dが複数のとき、複数の R_6 は同じでも異なっていてもよい。

[0131]

式[S-3]においてArはアリール基を表わし、eは $1\sim6$ の整数を表わし、 R_7 はe価の炭化水素基またはエーテル結合で互いに結合した炭化水素基を表わす。

[0132]

式 [S-4] において R_8 は脂肪族基を表わし、f は $1\sim 6$ の整数を表わし、 R_9 は f 価の炭化水素基またはエーテル結合で互いに結合した炭化水素基を表わす。

[0133]

式 [S-5] においてgは $2\sim6$ の整数を表わし、 R_{10} はg価の炭化水素基(ただしアリール基を除く)を表わし、 R_{11} は脂肪族基またはアリール基を表わす

[0134]

式 $\{S-6\}$ において R_{12} 、 R_{13} 及び R_{14} はそれぞれ独立に水素原子、脂肪族基またはアリール基を表わす。Xは-CO-または-SO $_2$ -を表わす。 R_{12} と R_{13} または R_{13} と R_{14} は互いに結合して環を形成していてもよい。

[0135]

式 [S-7] において R_{15} は脂肪族基、アルコキシカルボニル基、アリールオキシカルボニル基、アルキルスルホニル基、アリールスルホニル基、アリール基 またはシアノ基を表わし、 R_{16} はハロゲン原子、脂肪族基、アリール基、アルコ

キシ基またはアリールオキシ基を表わし、hは $0\sim3$ の整数を表わす。hが複数の R_{16} は同じでも異なっていてもよい。

[0136]

式 [S-8] において R_{17} 及び R_{18} はそれぞれ独立に、脂肪族基またはアリール基を表わし、 R_{19} はハロゲン原子、脂肪族基、アリール基、アルコキシ基またはアリールオキシ基を表わし、iは $0\sim4$ の整数を表わす。iが複数のとき、複数の R_{19} は同じでも異なっていてもよい。

[0137]

式 [S-9] において R_{20} 及び R_{21} は脂肪族基またはアリール基を表わす。 iは 1 または 2 を表わす。

[0138]

式 $\{S-1\}\sim \{S-9\}$ において $R_1\sim R_6$ 、 R_8 、 $R_{11}\sim R_{21}$ が脂肪族基または脂肪族基を含む基であるとき、脂肪族基は直鎖状、分岐鎖状、環状のいずれであってもよく、また不飽和結合を含んでいても置換基を有していてもよい。置換基の例として、ハロゲン原子、アリール基、アルコキシ基、アリールオキシ基、アルコキシカルボニル基、ヒドロキシル基、アシルオキシ基、エポキシ基等がある。

[0139]

式 $[S-1] \sim [S-9]$ において $R_1 \sim R_6$ 、 R_8 、 $R_{11} \sim R_{21}$ が環状脂肪族基、すなわちシクロアルキル基であるか、またはシクロアルキル基を含む基であるとき、シクロアルキル基は $3 \sim 8$ 員の環内に不飽和結合を含んでよく、また置換基や架橋基を有していてもよい。置換基の例としてハロゲン原子、脂肪族基、ヒドロキシル基、アシル基、アリール基、アルコキシ基、エポキシ基、アルキル基等があり、架橋基の例としてメチレン、エチレン、イソプロピリデン等が挙げられる。

[0140]

式 [S-1] ~ [S-9] において R_1 ~ R_6 、 R_8 、 R_{11} ~ R_{21} がアリール基またはアリール基を含む基であるとき、アリール基はハロゲン原子、脂肪族基、アリール基、アルコキシ基、アリールオキシ基、アルコキシカルボニル基等の置

換基で置換されていてもよい。

[0141]

式 $\{S-3\}$ 、 $\{S-4\}$ 、 $\{S-5\}$ において R_7 , R_9 または R_{10} が炭化水素基であるとき、炭化水素基は環状構造(例えばベンゼン環、シクロペンタン環、シクロヘキサン環)や不飽和結合を含んでいてもよく、また置換基を有していてもよい。置換基の例としてハロゲン原子、ヒドロキシル基、アシルオキシ基、アリール基、アルコキシ基、アリールオキシ基、エポキシ基等がある。

[0142]

以下に、式〔S-1〕~〔S-9〕で表される疎水性高沸点有機溶媒の中でも 、特に好ましい疎水性高沸点有機溶媒について述べる。

式 [S-1] において R_1 、 R_2 及び R_3 は各々独立して、総炭素原子数(以下 C数と略す) $3\sim24$ (好ましくは $4\sim18$)の脂肪族基(例えばn-ブチル、 2-エチルヘキシル、 3, 3, 5-トリメチルヘキシル、 n-ドデシル、 n-オクタデシル、ベンジル、オレイル、 2-クロロエチル、 2, 3-ジクロロプロピル、 2-ブトキシエチル、 2-フェノキシエチル、 シクロペンチル、 シクロヘキシル、 4-t -ブチルシクロヘキシル、 4-メチルシクロヘキシル)、 またはC数 $6\sim24$ (好ましくは $6\sim18$)のアリール基(例えばフェニル、 クレジル、 p-ノニルフェニル、 キシクル、 クメニル、 p-メトキシフェニル、 p-メトキシカルボニルフェニル) である。 a、 b、 c はそれぞれ独立に 0 または 1 であり、 より好ましくは a、 b、 c すべて 1 である。

[0143]

式 $\{S-2\}$ において R_4 及び R_5 はC数 $4\sim24$ (好ましくは $4\sim18$)の脂肪族基(例えば前記 R_1 について挙げたアルキル基と同じ基、エトキシカルボニルメチル、1,1 – ジエチルプロピル、2 – エチルー1 – メチルヘキシル、シクロヘキシルメチル、1 – エチルー1,5 – ジメチルヘキシル、3,5,5 – トリメチルシクロヘキシル、メンチル、ボルニル、1 – メチルシクロヘキシル)またはC数 $6\sim24$ (好ましくは $6\sim18$)のアリール基(例えば前記 R_1 について挙げたアリール基、4 – t – ブチルフェニル、4 – t – オクチルフェニル、1 ,3,5 – トリメチルフェニル、2,4, – ジーt – ブチルフェニル、2,4

[0144]

式 [S-3] においてA r はC数 $6\sim24$ (好ましくは $6\sim18$) のアリール基 (例えばフェニル、4-クロロフェニル、4-メトキシフェニル、1-ナフチル、4-n-ブトキシフェニル、1, 3, 5-トリメチルフェニル)であり、bは $1\sim4$ (好ましくは $1\sim3$) の整数であり、R 7 は e 価のC数 $2\sim24$ (好ましくは $2\sim18$) の炭化水素基 [例えば前記 R $_4$ について挙げたアルキル基、シクロアルキル基、アリール基、- (CH_2) $_2-$ 、

[0145]

【化18】

[0146]

またはe価の炭素原子数4~24 (好ましくは4~18) のエーテル結合で互い に結合した炭化水素基 [例えば、 $-CH_2CH_2OCH_2CH_2-$ 、 $-CH_2CH_2$ ($\texttt{OCH}_2\texttt{CH}_2\texttt{)}_3\texttt{--}, -\texttt{CH}_2\texttt{CH}_2\texttt{CH}_2\texttt{CH}_2\texttt{CH}_2\texttt{CH}_2\texttt{CH}_2\texttt{--},$

[0147]

【化19】

$$- \left\langle H \right\rangle - 0 - \left\langle H \right\rangle - \left\langle C H_2 - \left\langle C H_2 - C H_$$

[0148]

である。

[0149]

式 $\{S-4\}$ において R_8 はC数3~24(好ましくは3~17)の脂肪族基(例えばn-プロピル、1-ヒドロキシエチル、1-エチルペンチル、n-ウンデシル、ペンタデシル、8, 9-エポキシヘプタデシル、シクロプロピル、シクロヘキシル、4-メチルシクロヘキシル)であり、fは1~4(好ましくは1~3)の整数であり、 R_9 はf 価のC数2~24(好ましくは2~18)の炭化水素基またはc 価の炭素原子数4~24(好ましくは4~18)のエーテル結合で互いに連結した炭化水素基(例えば前記R7 について挙げた基)である。

[0150]

式 [S-5] においてgは $2\sim4$ (好ましくは2または3)であり、 R_{10} はg 価の炭化水素基 [例えば、 $-CH_2-$ 、 $-(CH_2)_2-$ 、 $-(CH_2)_4-$ 、 $-(CH_2)_7-$ 、

[0151]

【化20】

$$-(CH_2)_8$$

[0152]

であり、 R_{11} はC数4~24(好ましくは4~18)の脂肪族基またはC数6~24(好ましくは6~18)のアリール基(例えば前記 R_4 について挙げた脂肪族基、アリール基)である。

[0153]

式 $\{S-6\}$ において R_{12} はC数 $3\sim200$ の脂肪族基 $\{M\lambda$ ばn-7ロピル、1-xチルペンチル、n-dンデシル、n-dンタデシル、2, 4-ジーt-dンチルフェノキシメチル、4-t-オクチルフェノキシメチル、3-(2, 4-ジーt-ブチルフェノキシ) プロピル、1-(2, 4-ジーt-ブチルフェノキシ) プロピル、1-(2, 4-ジーt-ブチルフェキシ) プロピル、シクロヘキシル、4-メチルシクロヘキシル)またはC数 $6\sim24$ (好ましくは $6\sim18$) のアリール基(例えば前記Arについて挙げたアリール基)であり、 R_{13} 及び R_{14} はC数 $3\sim24$ (好ましくは $3\sim18$) の脂肪族基(例えばイソプロピル、n-ブチル、n-ヘキシル、2-エチルヘキシル、n-ドデシル、シクロペンチル、シクロプロピル)またはC数 $6\sim18$ (好ましくは $6\sim15$) のアリール基(例えばフェニル、1-ナフチル、p-トリル)である。 R_{13} と R_{14} とが互いに結合し、Nとともにピロリジン環、ピペリジン環、モルホリン環を形成してもよく、 R_{12} と R_{13} とが互いに結合してピロリドン環を形成してもよい。Xは-CO-または-SO $_2-$ であり、好ましくはXは-CO-である。

[0154]

32(好ましくは $6\sim24$)のアリール基(例えばフェニル、p-hリル)C数 $1\sim24$ (好ましくは $1\sim18$)のアルコキシ基(例えばメトキシ、n-ブトキシ、2-エチルヘキシルオキシ、ベンジルオキシ、n-ドデシルオキシ、n-ヘキサデシルオキシ)またはC数 $6\sim32$ (好ましくは $6\sim24$)のアリールオキシ基(例えばフェノキシ、p-tーブチルフェノキシ、p-tーオクチルフェノキシ、m-ペンタデシルフェノキシ、p-ドデシルオキシフェノキシ)であり、n-ペンタデシルフェノキシ、p-ドデシルオキシフェノキシ)であり、n-0名数である。

[0155]

式 [S-8] において R_{17} 及び R_{18} は前記 R_{13} 及び R_{14} と同じであり、 R_{19} は前記 R_{16} と同じである。

[0156]

式 [S-9] において R_{20} 、 R_{21} は前記 R_1 、 R_2 及び R_3 と同じである。 jは1または2を表わし、好ましくはjは1である。

[0157]

以下に本発明において用いられる疎水性高沸点有機溶媒の具体例S-1~81 を示す。

[0158]

【化21】

式 [S-1] で表される化合物

$$S-2$$
 $O=P\left(-O-CH_3\right)_3$

$$S-3$$
 $O=P\left(-O-CH_3\right)_3$

$$S-4$$
 $O=P\left(-O-\left(C_3H_7(i)\right)_3\right)$

$$S-5$$
 $O=P\left(-O-O-COOCH_3\right)_3$

$$S-7$$

$$O=P\left(-O-O\right)_{2}$$

$$OCH_{2}CHC_{4}H_{9}(n)$$

$$C_{2}H_{5}$$

[0159]

【化22】

$$S-8 O=P(OC_4H_9(n))_3$$

$$S - 9 O = P(OC_6H_{13}(n))_3$$

$$S - 1 \ O = P(OCH_2CHC_4H_9(n))_3$$

 C_2H_5

$$CH_3$$

 $S-1$ 1 $O=P(OCH_2CHCH_2CCH_3)_3$
 CH_3 CH_3

$$S-12$$
 O=P(OC₁₂H₂₅(n))₃

$$S-13$$
 O=P(OC₁₆H₃₃(n))₃

$$S-14$$
 O=P(O(CH₂)₈CH=CHC₈H₁₇(n))₃

$$S-15$$
 O=P(OCH₂CH₂CI)₃

$$S-16$$
 O=P(OCH₂CH₂OC₄H₉(n))₃

[0160]

【化23】

$$S-19$$

$$O=P\left(-O-H\right)-C_4H_9(t)$$

$$S-2.1$$
 O O O $((n)C_4H_9O)_2P-O(CH_2)_6O-P(OC_4H_9(n))_2$

$$S-22$$
 ((n)C₈H₁₇)₃P=O

$$S-23$$
 (n)C₈H₁₇—P(OC₈H₁₇(n))₂

【化24】

式 [S-2] で表される化合物

$$S-2.6 \qquad \begin{array}{c} C_2H_5 \\ COOCH_2CHC_4H_9(n) \\ \hline \\ COOCH_2CHC_4H_9(n) \\ \hline \\ C_2H_5 \end{array}$$

$$S-28$$

$$COOC(C2H5)3$$

$$COOC(C2H5)3$$

[0162]

【化25】

$$S - 31$$

$$S - 32$$

$$S - 33$$

[0163]

【化26】

$$S-38$$
 $C_5H_{11}(t)$
 $C00-C_5H_{11}(t)$
 $C_5H_{11}(t)$

[0164]

【化27】

式〔S-3〕で表される化合物

$$S-4.0$$
 C_2H_5 $COOCH_2CHC_4H_9(n)$

[0165]

【化28】

式〔S-4〕で表される化合物

S-45 (n)C₁₅H₃₁COOC₁₆H₃₃(n)

$$S-46$$
 O C_2H_5 $(n)C_8H_{17}CH-CH(CH_2)_7COOCH_2CHC_4H_9(n)$

$$S = 4.7 \qquad \qquad \text{CH}_3 \\ \text{OH} \qquad \qquad \text{CHCH}_2\text{C}_4\text{H}_9(\text{t}) \\ \text{CH}_3\text{CHCOOCH}_2\text{CH} \\ \text{CH}_2\text{CH}_2\text{CHCH}_2\text{C}_4\text{H}_9(\text{t}) \\ \text{CH}_3 \\ \text{CH}_3$$

$$S-48$$
 C_2H_5 C_2H_5 C_2H_5 C_2H_5 C_2H_9 CHCOOCH $_2$ CH $_2$ OCOCH $_4$ H $_9$ (n)

$$S-4.9$$
 C_2H_5 CH_3 C_2H_5 $(n)C_4H_9CHCOOCH_2CCH_2OCOCHC_4H_9(n)$ CH_3

$$S-5 \ 0 \qquad C_2H_5 \qquad$$

[0166]

【化29】

式[S-5]で表される化合物

$$S-53$$
 (n)C₄H₉OCO(CH₂)₈COOC₄H₉(n)

$$S-5$$
 4 C_2H_5 $COOCH_2CHC_4H_9(n)$ $COOCH_2CHC_4H_9(n)$ C_2H_5

$$S-5.6$$
 (n)C₄H₉OCO COOC₄H₉(n)

[0167]

【化30】

$$S-58 \qquad \qquad CH_2COOC_4H_9(n) \\ CH_3COO-C-COOC_4H_9(n) \\ CH_2COOC_4H_9(n)$$

式[S-6]で表される化合物

$$S-59$$
 (n)C₁₁H₂₃CON C₄H₉(n) C₄H₉(n)

$$S-6.1$$
 C_8H_{17}
 $C_4H_9(n)$

$$S-6.2$$
 $(t)C_5H_{11}$
 C_2H_5
 $C_5H_{11}(t)$

[0168]

【化31】

$$S-6.4$$
 (n)C₈H₁₇ CH₂CHCOOC₂H₅ (n)C₅H₁₁CO

$$\begin{array}{c} S-6.6 \\ \hline \\ CON \\ \hline \\ C_4H_9(n) \\ \hline \\ C_4H_9(n) \\ \hline \\ C_4H_9(n) \\ \end{array}$$

[0169]

【化32】

式〔S-7〕で表される化合物

$$S - 7.0$$
 HO $C_5H_{11}(t)$

$$S-7.2$$
 $C_{15}H_{31}(n)$ $C_{8}H_{17}(t)$

[0170]

【化33]

式 [S-8] で表される化合物

$$S - 7 7 (n)C_8H_{17} N - OC_8H_{17}(n)$$

$$S-79$$
 $OC_4H_9(n)$ $(n)C_4H_9$ N $C_8H_{17}(t)$

[0171]

【化34】

式〔S-9〕で表される化合物

$$S - 8 1$$
 O $(n)C_4H_9CHCH_2-S-CH_2CHC_4H_9(n)$ C_2H_5 O C_2H_5

[0172]

本発明において、疎水性高沸点有機溶媒は1種類を単独で使用しても、2種以上を混合〔例えばトリクレジルホスフェートとジブチルフタレート、トリオクチルホスフェートとジ (2-エチルヘキシル) セバケート、ジブチルフタレートとポリ (N-t-ブチルアクリルアミド)〕して使用してもよい。

[0173]

本発明において用いられる疎水性高沸点有機溶媒の前記以外の化合物例及び/またはこれら疎水性高沸点有機溶媒の合成方法については、例えば、米国特許第2,322,027号、同第2,533,514号、同第2,772,163号、同第2,835,579号、同第3,594,171号、同第3,676,137号、同第3,689,271号、同第3,700,454号、同第3,748,141号、同第3,764,336号、同第3,765,897号、同第3,912,515号、同第3,936,303号、同第4,004,928号、同第4,080,209号、同第4,127,413号、同第4,193,802号、同第4,207,39号、同第4,220,711号、同第4,239,851号、同第4,278,757号、同第4,353,979号、同第4,363,873号、同第4,483,918号、同第4,464,464号、同第4,483,918号、同第4,540,657号、同第4,684,606号、同第4,728,599号、同第4,745,049号、同第4,935,321号、同第5,013,639号、欧州特許第276,319A号、同第286,253A号、同第289,820A号、同第

309, 158A号、同第309, 159A号、同第309, 160A号、同第 509, 311A号、同第510, 576A号、東独特許第147, 009号、 同第157,147号、同第159,573号、同第225,240A号、英国 特許第2,091,124A号等の各明細書、特開昭48-47335号、同5 0-26530号、同51-25133号、同51-26036号、同51-2 7921号、同51-27922号、同51-149028号、同52-468 16号、同53-1520号、同53-1521号、同53-15127号、同 53-146622号、同54-91325号、同54-106228号、同5 4-118246号、同55-59464号、同56-64333号、同56-81836号、同59-204041号、同61-84641号、同62-11 8345号、同62-247364号、同63-167357号、同63-21 4744号、同63-301941号、同64-9452号、同64-9454 号、同64-68745号、特開平1-101543号、同1-102454号 、同2-792号、同2-4239号、同2-43541号、同4-29237 号、同4-30165号、同4-232946号、同4-346338号等の各 公報に記載されている。

[0174]

解離性基含有ポリマーを含む着色微粒子分散物の製造ー

本発明の着色微粒子分散物は、油溶性染料、解離性基含有ポリマーおよび前記疎水性高沸点有機溶媒を含有する着色微粒子を、水性媒体中に分散してなる。具体的には、例えば、予め前記解離性基含有ポリマーのラテックスを調製し、これに前記油溶性染料および前記疎水性高沸点有機溶媒を含浸させる方法、あるいは共乳化分散法などが挙げられる。これらの中でも、前記共乳化分散法が好ましい。前記共乳化分散法としては、前記解離性基含有ポリマー、前記油溶性染料および前記疎水性高沸点有機溶媒を含有する有機溶媒相に水を添加すること、及び、水中に該有機溶媒相を添加すること、のいずれかにより、該有機溶媒相を乳化させ微粒子化させる方法が好適に挙げられる。

[0175]

尚、前記ラテックスとは、前記解離性基含有ポリマーが、微細な粒子として水

系媒体中に分散したものを意味する。前記分散の状態としては、前記解離性基含 有ポリマーが前記水系媒体中に乳化されているもの、乳化重合されたもの、ミセ ル分散されたもの、あるいは前記解離性基含有ポリマーが分子中に部分的に親水 的な構造をもち分子鎖自身が分子状分散したもの、などのいずれであってもよい

[0176]

ここで、予め前記ポリマーラテックスを調製し、これに前記油溶性染料および 前記疎水性高沸点有機溶媒を含浸する方法について説明する。

この方法の第一の例は、ポリマーラテックスを調製する第一の工程と、有機溶剤に前記油溶性染料と前記疎水性高沸点有機溶媒とを溶解した染料溶液を調製する第二の工程と、前記染料溶液と前記ポリマーラテックスを混合し、着色微粒子分散物を調製する第三の工程とを含む。

この方法の第二の例は、ポリマーラテックスを調製する第一の工程と、有機溶剤に前記油溶性染料および前記疎水性高沸点有機溶媒を溶解した染料溶液を調製し、この染料溶液と少なくとも水とを含む液とを混合して染料微粒子分散液を調製する第二の工程と、前記ポリマーラテックスと前記染料微粒子分散液とを混合し、着色微粒子分散物を調製する第三工程とを含む。

この方法の第三の例としては、特開昭55-139471号公報に記載の方法 が挙げられる。

[0177]

次に、前記共乳化分散法について説明する。

この方法の第一の例は、有機溶剤に、前記油溶性染料、前記解離性基含有ポリマーおよび前記疎水性高沸点有機溶媒を溶解した溶液を調製する第一の工程と、前記ポリマー、前記染料および前記疎水性高沸点有機溶媒を含む該有機溶剤溶液と、少なくとも水を含む液とを混合して着色微粒子分散物を調製する第二の工程とを含む。

この方法の第二の例は、有機溶剤に前記油溶性染料を溶解した染料溶液を調製する第一の工程と、有機溶剤に前記解離性基含有ポリマーおよび前記疎水性高沸点有機溶媒を溶解したポリマー溶液を調製する第二の工程と、前記染料溶液と前

記ポリマー溶液と少なくとも水を含む液とを混合して着色微粒子分散物を調製する第三の工程とを含む。尚、前記疎水性高沸点有機溶媒は、第一の工程で使用してもよいし、第一および第二の工程で使用してもよい。以下の第三~第四の例においても同様である。

[0178]

この方法の第三の例は、有機溶剤に前記油溶性染料を溶解した染料溶液を調製し、この染料溶液と少なくとも水を含む液とを混合して染料微粒子分散液を調製する第一の工程と、有機溶剤に前記解離性基含有ポリマーおよび前記疎水性高沸点有機溶媒を溶解したポリマー溶液を調製し、このポリマー溶液と少なくとも水を含む液とを混合してポリマー微粒子分散液を作製する第二の工程と、前記染料微粒子分散液と前記ポリマー微粒子分散液とを混合して着色微粒子分散物を調製する第三の工程とを含む。

この方法の第四の例は、有機溶剤に前記油溶性染料を溶解した染料溶液を調製し、この染料と少なくとも水を含む液とを混合して染料微粒子分散液を調製する第一の工程と、有機溶剤に前記解離性基含有ポリマーおよび前記疎水性高沸点有機溶媒を溶解したポリマー溶液を調製する第二の工程と、前記染料微粒子分散液と前記ポリマー溶液とを混合して着色微粒子分散物を調製する第三の工程とを含む。

この方法の第五の例は、前記油溶性染料、前記解離性基含有ポリマーおよび前 記疎水性高沸点有機溶媒に対し、少なくとも水を含む液を混合して、直接、着色 微粒子分散物を調製する工程である。

[0179]

前記共乳化分散法において用いられる乳化装置としては、簡単なスターラーやインペラー撹拌方式、インライン撹拌方式、コロイドミル等のミル方式、超音波方式など公知の装置を用いることができるが、高圧ホモジナイザーの使用は特に好ましいものである。高圧ホモジナイザーは、米国特許第4533254号明細書、特開平6-47264号公報等に詳細な機構が記載されているが、市販の装置としては、ゴーリンホモジナイザー(A. P. V GAULIN INC.)、マイクロフルイダイザー(MICROFLUIDEX INC.)、アルティ

マイザー(株式会社スギノマシン)等が使用できる。また、近年になって、米国特許第5720551号明細書に記載されているような、超高圧ジェット流内で微粒子化する機構を備えた高圧ホモジナイザーは、本発明の乳化分散に特に有効である。この超高圧ジェット流を用いた乳化装置の例として、DeBEE2000(BEE INTERNATIONAL LTD.)が挙げられる。

[0180]

高圧乳化分散装置で乳化する際の圧力は500bar以上が一般的であり、好ましくは600bar以上、更に好ましくは1800bar以上である。例えば、撹拌乳化機で乳化した後、高圧ホモジナイザーを通す等の方法で2種以上の乳化装置を併用するのは特に好ましい方法である。また、一度これらの乳化装置で乳化分散した後、湿潤剤や界面活性剤等の添加剤を添加した後、カートリッジにインクを充填する間に再度高圧ホモジナイザーを通過させる方法も好ましい方法である。疎水性高沸点有機溶媒に加えて低沸点有機溶媒を使用する場合、乳化物の安定性及び安全衛生上の観点から低沸点溶媒を除去するのが好ましい。低沸点溶媒を除去する方法は溶媒の種類に応じて各種の公知の方法を用いることができる。即ち、蒸発法、真空蒸発法、限外濾過法等である。この低沸点有機溶剤の除去工程は乳化直後、出来るだけ速やかに行うのが好ましい。

[0181]

乳化分散する際には種々の界面活性剤を用いることができる。例えば、脂肪酸塩、アルキル硫酸エステル塩、アルキルベンゼンスルホン酸塩、アルキルナフタレンスルホン酸塩、ジアルキルスルホコハク酸塩、アルキルリン酸エステル塩、ナフタレンスルホン酸ホルマリン縮合物、ポリオキシエチレンアルキル硫酸エステル塩等のアニオン系界面活性剤や、ポリオキシエチレンアルキルエーテル、ポリオキシエチレンアルキルアリルエーテル、ポリオキシエチレン間肪酸エステル、ソルビタン脂肪酸エステル、ポリオキシエチレンソルビタン脂肪酸エステル、ポリオキシエチレンアルキルアミン、グリセリン脂肪酸エステル、オキシエチレンオキシプロピレンブロックコポリマー等のノニオン系界面活性剤が好ましい。また、アセチレン系ポリオキシエチレンオキシド界面活性剤であるSURFYNOLS(AirProducts&Сhemicals社)も好ましく用いられ

る。また、N, N-ジメチル-N-アルキルアミンオキシドのようなアミンオキシド型の両性界面活性剤等も好ましい。更に、特開昭59-157, 636号の第(37)~(38)頁、リサーチ・ディスクロージャーNo. 308119(1989年)記載の界面活性剤として挙げたものも使用することができる。

[0182]

乳化直後の安定化を図る目的で、前記界面活性剤と併用して水溶性ポリマーを 添加することもできる。水溶性ポリマーとしては、ポリビニルアルコール、ポリ ビニルピロリドン、ポリエチレンオキサイド、ポリアクリル酸、ポリアクリルア ミドやこれらの共重合体が好ましく用いられる。また多糖類、カゼイン、ゼラチ ン等の天然水溶性ポリマーを用いるのも好ましい。

[0183]

共乳化分散法により、非イオン性の油溶性ポリマー、油溶性染料および疎水性 高沸点有機溶媒を含有する着色微粒子を水系媒体に分散させて水性インクとする 場合、特に重要なのはその粒子サイズのコントーロールである。インクジェット により画像を形成した際の、色純度や濃度を高めるには、着色微粒子の平均粒子 径を小さくするのが好ましい。具体的には、着色微粒子の体積平均粒子径は、1 00 n m以下であるのが好ましく、1 n m以上80 n m以下であるのがより好ま しい。また、前記着色微粒子に粗大粒子があると、印刷性能を低下させることが ある。例えば、粗大粒子がヘッドのノズルを詰まらせる場合、また詰まらないま でも汚れを形成することによってインクの不吐出や吐出のヨレを生じる場合があ る等、印刷性能に悪影響を与える場合がある。従って、粗大粒子の存在割合は低 いのが好ましく、インクを調製した場合に、インク1μリットル中に5μm以上 の粒子が10個以下、1μm以上の粒子を1000個以下とするのが好ましい。 粗大粒子を除去する方法としては、公知の遠心分離法、精密濾過法等が利用でき る。これらの分離手段は乳化分散直後に行ってもよいし、乳化分散物に湿潤剤や 界面活性剤等の各種添加剤を加えた後、インクカートリッジに充填する直前に行 ってもよい。着色微粒子の平均粒子径を小さくし、且つ粗大粒子を少なくするの には、機械的な乳化装置を用いるのが有効である。

[0184]

本発明の着色微粒子分散物において、前記解離性基含有ポリマーの使用量としては、前記油相を構成する前記油溶性染料と前記油溶性ポリマーと疎水性高沸点有機溶媒の総和に対して、1~70質量%が好ましく、2~50質量%がより好ましい。前記ポリマーの使用量が1質量%未満であると、経時での微細で安定な分離の維持が難しくなる傾向があり、一方、70質量%を超えると、着色微粒子分散液中の疎水性高沸点有機溶媒の割合が少なくなり、着色微粒子分散液を水系インクとして使用した場合に、特に、高画質記録紙への染み込み性が低下する傾向がある。

[0185]

本発明の着色微粒子分散物において、前記疎水性高沸点有機溶媒の含有量は、前記油相を構成する前記油溶性染料と前記解離性基含有ポリマーとの総和に対して30質量%以上である。使用量が30質量%未満であると、インクの記録紙への染み込み性が低下する傾向がある。一方、前記疎水性高沸点有機溶媒の使用量が多過ぎると、油相の割合が多過ぎることにより、安定で微細な分散が困難になる傾向がある。この観点から、前記疎水性高沸点有機溶媒の使用量は、50~1500質量%であるのが好ましく、100~1000質量%であるのがより好ましい。

[0186]

- 有機溶剤-

前記着色微粒子分散物の調製に、前記疎水性高沸点有機溶媒以外に用いられる 有機溶剤としては、特に制限はなく、前記油溶性染料や前記解離性基含有ポリマ ー等の溶解性に基づいて適宜選択することができ、例えば、アセトン、メチルエ チルケトン、ジエチルケトン等のケトン系溶剤、メタノール、エタノール、2ー プロパノール、1ープロパノール、1ーブタノール、tertーブタノール等の アルコール系溶剤、クロロホルム、塩化メチレン等の塩素系溶剤、ベンゼン、ト ルエン等の芳香族系溶剤、酢酸エチル、酢酸ブチル、酢酸イソプロピルなどのエ ステル系溶剤、ジエチルエーテル、テトラヒドロフラン、ジオキサン等のエーテ ル系溶剤、エチレングリコールモノメチルエーテル、エチレングリコールジメチ ルエーテル等のグリコールエーテル系溶剤、などが挙げられる。 有機溶剤は単独で用いてもよいし2種以上を併用してもよい。また前記染料や ポリマーの溶解性によっては、水との混合溶媒であっても良い。

[0187]

前記有機溶剤の使用量としては、本発明の効果を害しない範囲内であれば特に制限はないが、前記解離性基含有ポリマー100質量部に対し、10~2000質量部が好ましく、100~1000質量部がより好ましい。前記有機溶剤の使用量が、10質量部未満であると、着色微粒子の微細で安定な分散が難しくなる傾向があり、2000質量部を超えると、前記有機溶剤を除去するための脱溶媒と濃縮の工程が必須かつ煩雑となり、かつ配合設計上の余裕がなくなる傾向がある。

[0188]

前記有機溶剤は、該有機溶剤の水に対する溶解度が10%以下である場合、あるいは、該有機溶剤の蒸気圧が水より大きい場合には、着色微粒子分散物の安定性の点で除去されるのが好ましい。

[0189]

尚、着色微粒子分散物を調製した後、使用した前記有機溶剤は除去するのが好ましい。除去は、常圧 \sim 減圧条件で10 \sim 100 \sim 700 \sim 700 \sim 800 \sim 900 \sim 900

[0190]

-添加剤-

本発明の着色微粒子分散物は、本発明の効果を害しない範囲内において、目的に応じて適宜選択した添加剤を含んでいてもよい。

前記添加剤としては、例えば、中和剤、分散安定剤などが挙げられる。

[0191]

前記中和剤は、前記ポリマーが未中和の前記解離性基を有する場合に、該着色 微粒子分散液のpH調節、自己乳化性調節、分散安定性付与などの点で好適に使 用する事ができる。中和剤は、分散液を調製する前にポリマーとして取り出す時 点で添加してもよいし、分散を行ういずれかの過程、もしくは分散終了後に加え てもよい。中和剤として使用可能な有機塩基としては、トリエタノールアミン、 ジェタノールアミン、Nーメチルジェタノールアミン、ジメチルエタノールアミンなどが挙げられる。中和剤として使用可能な無機アルカリとしては、アルカリ金属の水酸化物(例えば、水酸化ナトリウム、水酸化リチウム、水酸化カリウムなど)、炭酸塩(例えば、炭酸ナトリウム、炭酸水素ナトリウムなど)、アンモニアなどが挙げられる。前記中和剤は、着色微粒子分散物における分散安定性を向上させる観点からは、pH4.5~10.0となるよう添加するのが好ましく、pH6.0~10.0となるよう添加するのがより好ましい。

[0192]

前記分散安定剤は、前記油相および前記水相のいずれに添加してもよいが、乳化分散が終了した後に添加するのが好ましい。前記分散安定剤としては、前述のカチオン、アニオン、ノニオン系の各種界面活性剤、水溶性又は水分散性の低分子化合物、オリゴマー等、が挙げられる。前記分散安定剤の添加量としては、前記油溶性染料と前記解離性基含有ポリマーとの合計に対し、0~100質量%であり、0~20質量%が好ましい。

[0193]

本発明の着色微粒子分散物において、前記着色微粒子は、1~45質量%含有されるのが好ましく、2~30質量%含有されるのがより好ましい。前記含有量は、希釈、蒸発、限外濾過等により適宜調整することができる。

[0194]

本発明の着色微粒子分散物は、各種分野において使用することができるが、筆 記用水性インク、水性印刷インク、情報記録インク等に好適であり、以下の本発 明のインクジェット用インクに特に好適に使用することができる。

[0195]

(インクジェット用インク及びインクジェト記録方法)

本発明のインクジェット用インクは、前記本発明の着色微粒子分散物を含有してなり、更に必要に応じて適宜選択したその他の成分を含有してなる。

本発明のインクジェット記録方法においては、前記インクジェット用インクを 用いて記録を行うが、その際に使用するインクノズル等については特に制限はな く、目的に応じて適宜選択することができる。 [0196]

前記その他の成分は、本発明の効果を害しない範囲内において含有される。

前記その他の成分としては、例えば、乾燥防止剤、浸透促進剤、紫外線吸収剤、酸化防止剤、防黴剤、pH調整剤、表面張力調整剤、消泡剤、粘度調整剤、分散安定剤、防錆剤、キレート剤、等の公知の添加剤が挙げられる。

[0197]

前記乾燥防止剤は、インクジェット記録方式に用いるノズルのインク噴射口に おいて前記インクジェット用インクが乾燥することによる目詰まりを防止する目 的で好適に使用される。

[0198]

前記乾燥防止剤としては、水より蒸気圧の低い水溶性有機溶剤が好ましく、具体例として、エチレングリコール、プロピレングリコール、ジエチレングリコール、ネリエチレングリコール、チオジグリコール、ジチオジグリコール、2ーメチルー1,3ープロパンジオール、1,2,6ーヘキサントリオール、アセチレングリコール誘導体、グリセリン、トリメチロールプロパン等に代表される多価アルコール類、エチレングリコールモノメチル(又はエチル)エーテル、ジエチレングリコールモノメチル(又はエチル)エーテル、トリエチレングリコールモノエチル(又はブチル)エーテル等の多価アルコールの低級アルキルエーテル類、2ーピロリドン、Nーメチルー2ーピロリドン、1,3ージメチルー2ーイミダゾリジノン、Nーエチルモルホリン等の複素環類、スルホラン、ジメチルスルホキシド、3ースルホレン等の含硫黄化合物、ジアセトンアルコール、ジエタノールアミン等の多官能化合物、尿素誘導体、が挙げられる。

これらの中でも、グリセリン、ジエチレングリコール等の多価アルコールがより好ましい。これらの乾燥防止剤は、1種単独で使用してもよいし、2種以上を併用してもよい。

前記乾燥防止剤の前記インクジェット用インク中の含有量としては、10~5 0質量%が好ましい。

[0199]

前記浸透促進剤は、インクジェット用インクを紙によりよく浸透させる目的で

好適に使用される。

[0200]

前記浸透促進剤としては、例えば、エタノール、イソプロパノール、ブタノール,ジ(トリ)エチレングリコールモノブチルエーテル、1,2-ヘキサンジオール等のアルコール類やラウリル硫酸ナトリウム、オレイン酸ナトリウムやノニオン性界面活性剤、等が挙げられる。

前記浸透促進剤は、印字の滲み、紙抜け(プリントスルー)等を生じない範囲 内で含有され、インクジェット用インク中に5~30質量%程度含有されれば通 常十分な効果を発揮する。

[0201]

前記紫外線吸収剤は、画像の保存性を向上させる目的で使用される。

前記紫外線吸収剤としては、例えば、特開昭58-185677号公報、同61-190537号公報、特開平2-782号公報、同5-197075号公報、同9-34057号公報等に記載されたベンゾトリアゾール系化合物、特開昭46-2784号公報、特開平5-194483号公報、米国特許第3214463号等に記載されたベンゾフェノン系化合物、特公昭48-30492号公報、同56-21141号公報、特開平10-88106号公報等に記載された桂皮酸系化合物、特開平4-298503号公報、同8-53427号公報、同8-239368号公報、同10-182621号公報、特表平8-501291号公報等に記載されたトリアジン系化合物、リサーチディスクロージャーNo.24239号に記載された化合物やスチルベン系、ベンズオキサゾール系化合物に代表される紫外線を吸収して蛍光を発する化合物、いわゆる蛍光増白剤、などが挙げられる。

[0202]

前記酸化防止剤は、画像の保存性を向上させる目的で使用される。

前記酸化防止剤としては、例えば、各種の有機系及び金属錯体系の褪色防止剤 を使用することができる。

前記有機系の褪色防止剤としては、ハイドロキノン類、アルコキシフェノール類、ジアルコキシフェノール類、フェノール類、アニリン類、アミン類、インダ

ン類、クロマン類、アルコキシアニリン類、ヘテロ環類、などが挙げられる。

前記金属錯体系の褪色防止剤としては、ニッケル錯体、亜鉛錯体、などが挙げられ、具体的には、リサーチディスクロージャーNo. 17643の第VIIのI~J項、同No. 15162、同No. 18716の650頁左欄、同No. 36544の527頁、同No. 307105の872頁、同No. 15162に引用された特許に記載された化合物や、特開昭62-215272号公報の127頁~137頁に記載された代表的化合物の一般式及び化合物例に含まれる化合物を使用することができる。

[0203]

前記防黴剤としては、デヒドロ酢酸ナトリウム、安息香酸ナトリウム、ナトリウムピリジンチオン-1-オキシド、p-ヒドロキシ安息香酸エチルエステル、1,2-ベンズイソチアゾリン-3-オン及びその塩等が挙げられる。これらはインク中に0.02~1.00質量%使用するのが好ましい。

[0204]

前記 p H調整剤としては、前記中和剤(有機塩基、無機アルカリ)を用いることができる。前記 p H調整剤は、インクジェット用インクの保存安定性を向上させる目的で、前記インクジェット用インクが p H 6~10となるように添加するのが好ましく、p H 7~10となるように添加するのがより好ましい。

[0205]

前記表面張力調整剤としては、ノニオン、カチオン又はアニオン界面活性剤が 挙げられる。

なお、本発明のインクジェット用インクの表面張力としては、25~70mP a・sが好ましく、25~60mPa・sがより好ましい。

また、本発明のインクジェット用インクの粘度としては、30mPa・s以下が好ましく、20mPa・s以下がより好ましい。

[0206]

前記消泡剤としては、フッ素系、シリコーン系化合物やEDTAに代表されるれるキレート剤等も必要に応じて使用することができる。

[0207]

本発明のインクジェット用インクは、公知の被記録材に好適に印字等することができる。例えば、普通紙、樹脂コート紙、インクジェット専用紙、フィルム、電子写真共用紙、布帛、ガラス、金属、陶磁器等が挙げられる。

前記被記録材としては、特に制限はないが、インクジェット専用紙が好ましい

前記インクジェット専用紙としては、例えば、特開平8-169172号公報、同8-27693号公報、同2-276670号公報、同7-276789号公報、同9-323475号公報、特開昭62-238783号公報、特開平10-153989号公報、同10-217473号公報、同10-235995号公報、同10-337947号公報、同10-217597号公報、同10-337947号公報、等に記載されているものが挙げられる。

[0208]

また、本発明においては、前記被記録材として、前記インクジェット専用紙の 外、以下の記録紙及び記録フィルムが好適に使用される。

前記記録紙及び記録フィルムは、支持体と、インク受容層とを積層してなり、 必要に応じて、バックコート層等のその他の層をも積層してなる。

なお、インク受容層をはじめとする各層は、それぞれ1層であってもよいし、 2層以上であってもよい。

[0209]

前記支持体としては、LBKP、NBKP等の化学パルプ、GP、PGW、RMP、TMP、CTMP、CMP、CGP等の機械パルプ、DIP等の古紙パルプ等からなるものが挙げられる。前記パルプには、必要に応じて従来の公知の顔料、バインダー、サイズ剤、定着剤、カチオン剤、紙力増強剤等が添加混合されていてもよい。前記支持体は、長網抄紙機、円網抄紙機等の各種装置を用いてセ形成することができる。

前記支持体としては、更に合成紙、プラスチックフィルムシート等であっても よい。

[0210]

前記支持体の厚みとしては、10~250µm程度であり、坪量は10~25

 $0 g/m^2$ が望ましい。

[0211]

前記支持体には、前記インク受容層を、更に必要に応じて選択した前記バック コート層を、直接積層してもよいし、デンプン、ポリビニルアルコール等でサイ ズプレスやアンカーコート層を設けた後に、前記インク受容層及び前記バックコ ート層を設けてもよい。

また、前記支持体には、マシンカレンダー、TGカレンダー、ソフトカレンダー等のカレンダー装置により平坦化処理を行ってもよい。

[0212]

前記支持体の中でも、両面をポリオレフィン(例、ポリエチレン、ポリスチレン、ポリエチレンテレフタレート、ポリブテン及びそれらのコポリマー)でラミネートした紙、及びプラスチックフイルムが好ましく、前記ポリオレフィン中に、白色顔料(例、酸化チタン、酸化亜鉛)又は色味付け染料(例、コバルトブルー、群青、酸化ネオジウム)を添加されているのがより好ましい。

[0213]

前記インク受容層は、顔料、水性バインダー、媒染剤、耐水化剤、耐光性向上 剤、界面活性剤、その他の添加剤を含有する。

[0214]

前記顔料としては、白色顔料が好ましい。

前記白色顔料としては、例えば、炭酸カルシウム、カオリン、タルク、クレー、珪藻土、合成非晶質シリカ、珪酸アルミニウム、珪酸マグネシウム、珪酸カルシウム、水酸化アルミニウム、アルミナ、リトポン、ゼオライト、硫酸バリウム、硫酸カルシウム、二酸化チタン、硫化亜鉛、炭酸亜鉛等の無機白色顔料、スチレン系ピグメント、アクリル系ピグメント、尿素樹脂、メラミン樹脂、等の有機

これらの中でも、多孔性無機顔料が好ましく、細孔面積が大きい合成非晶質シリカ等が特に好ましい。

前記合成非晶質シリカは、乾式製造法によって得られる無水珪酸、湿式製造法 によって得られる含水珪酸のいずれも使用可能であるが、含水珪酸が特に好まし ٧١.

[0215]

前記水性バインダーとしては、例えば、ポリビニルアルコール、シラノール変性ポリビニルアルコール、デンプン、カチオン化デンプン、カゼイン、ゼラチン、カルボキシメチルセルロース、ヒドロキシエチルセルロース、ポリビニルピロリドン、ポリアルキレンオキサイド、ポリアルキレンオキサイド誘導体、等の水溶性高分子、スチレンブタジエンラテックス、アクリルエマルジョン等の水分散性高分子、等が挙げられる。

これらは、1種単独で使用してもよいし、2種以上を併用してもよい。

これらの中でも、前記顔料に対する付着性、インク受容層の耐剥離性の点で、 ポリビニルアルコール、シラノール変性ポリビニルアルコールが好ましい。

[0216]

前記媒染剤としては、不動化されていることが好ましく、そのためにはポリマー媒染剤が好ましい。

前記ポリマー媒染剤としては、特開昭48-28325号、同54-74430号、同54-124726号、同55-22766号、同55-142339号、同60-23850号、同60-23851号、同60-23852号、同60-23853号、同60-57836号、同60-60643号、同60-1188334号、同60-122941号、同60-1188334号、同60-122941号、同60-122941号、同60-122942号、同60-235134号、特開平1-161236号の各公報、米国特許2484430号、同2548564号、同3148061号、同3309690号、同4115124号、同4124386号、同4193800号、同4273853号、同4282305号、同4450224号の各明細書に記載がある。特開平1-161236号公報の212~215頁に記載のポリマー媒染剤が好適に挙げられる。これらのポリマー媒染剤を用いると、優れた画質の画像が得られ、かつ画像の耐光性が改善される点で好ましい。

[0217]

前記耐水化剤は、画像を耐水化させる目的で使用される。

前記耐水化剤としては、カチオン樹脂が好ましい。

前記カチオン樹脂としては、例えば、ポリアミドポリアミンエピクロルヒドリン、ポリエチレンイミン、ポリアミンスルホン、ジメチルジアリルアンモニウムクロライド重合物、カチオンポリアクリルアミド、コロイダルシリカ等が挙げられる。これらのカチオン樹脂の中でも、ポリアミドポリアミンエピクロルヒドリンが特に好ましい。

前記カチオン樹脂の含有量としては、前記インク受容層の全固形分に対して1 ~15質量%が好ましく、3~10質量%がより好ましい。

[0218]

前記耐光性向上剤としては、例えば、硫酸亜鉛、酸化亜鉛、ヒンダーアミン系酸化防止剤、ベンゾフェノン等のベンゾトリアゾール系の紫外線吸収剤等が挙げられる。これらの中でも、硫酸亜鉛が特に好ましい。

[0219]

前記界面活性剤は、塗布助剤、剥離性改良剤、スベリ性改良剤あるいは帯電防 止剤として機能する。

前記界面活性剤としては、特開昭62-173463号、同62-18345 7号の各公報に記載されたものが挙げられる。

なお、前記界面活性剤の代わりに有機フルオロ化合物を用いてもよい。

前記有機フルオロ化合物は、疎水性であることが好ましい。

前記有機フルオロ化合物としては、例えば、フッ素系界面活性剤、オイル状フッ素系化合物(例、フッ素油)及び固体状フッ素化合物樹脂(例、四フッ化エチレン樹脂)が含まれ、特公昭57-9053号(第8~17欄)、特開昭61-20994号、同62-135826号の各公報に記載されたものが挙げられる

[0220]

前記その他の添加剤としては、例えば、顔料分散剤、増粘剤、消泡剤、染料、 蛍光増白剤、防腐剤、pH調整剤、マット剤、硬膜剤、等が挙げられる。

[0221]

前記バックコート層は、白色顔料、水性バインダー、その他の成分を含有する

[0222]

前記白色顔料としては、例えば、軽質炭酸カルシウム、重質炭酸カルシウム、カオリン、タルク、硫酸カルシウム、硫酸バリウム、二酸化チタン、酸化亜鉛、硫化亜鉛、炭酸亜鉛、サチンホワイト、珪酸アルミニウム、ケイソウ土、珪酸カルシウム、珪酸マグネシウム、合成非晶質シリカ、コロイダルシリカ、コロイダルアルミナ、擬ベーマイト、水酸化アルミニウム、アルミナ、リトポン、ゼオライト、加水ハロイサイト、炭酸マグネシウム、水酸化マグネシウム等の白色無機顔料、スチレン系プラスチックピグメント、アクリル系プラスチックピグメント、ポリエチレン、マイクロカプセル、尿素樹脂、メラミン樹脂等の有機顔料、等が挙げられる。

[0223]

前記水性バインダーとしては、スチレン/マレイン酸塩共重合体、スチレン/アクリル酸塩共重合体、ポリビニルアルコール、シラノール変性ポリビニルアルコール、デンプン、カチオン化デンプン、カゼイン、ゼラチン、カルボキシメチルセルロース、ヒドロキシエチルセルロース、ポリビニルピロリドン等の水溶性高分子、スチレンブタジエンラテックス、アクリルエマルジョン等の水分散性高分子、等が挙げられる。

[0224]

前記その他の成分としては、消泡剤、抑泡剤、染料、蛍光増白剤、防腐剤、耐水化剤、等が挙げられる。

[0225]

なお、前記記録紙及び記録フィルムにおける各層には、ポリマーラテックスが 添加されてもよい。

前記ポリマーラテックスは、寸度安定化、カール防止、接着防止、膜のひび割れ防止のような膜物性改良の目的で使用される。

前記ポリマーラテックスとしては、特開昭 62-245258 号、同 62-1316648 号、同 62-110066 号の各公報に記載されたものが挙げられる。ガラス転移温度が低い(40 $\mathbb C$ 以下の)ポリマーラテックスを前記媒染剤を含む層に添加すると、層のひび割れやカールを防止することができる。また、ガ

ラス転移温度が高いポリマーラテックスを前記バックコート層に添加するとカールを防止することができる。

[0226]

本発明のインクジェット記録方法において、用いる記録媒体については制限されないが、記録媒体として、支持体上にインク受容層を積層してなり、且つ前記インク受容層が白色顔料を含有する記録媒体を用いると、形成画像が高画質となるので好ましい。従来のインクでは、白色顔料等の多孔質無機顔料を含むインク受容層を設けた記録紙を用いる場合に、該記録紙への染み込み性が悪く、形成画像を手でこすると表面から染料が剥離するという問題があったが、本発明のインクは、染み込み性に優れているので、斯かる問題は解決されている。従って、前記記録媒体を用いると、高画質化で且つ高強度の画像を形成することができる。

[0227]

本発明のインクジェット用インクは、いかなるインクジェット記録方式にも適用でき、例えば、静電誘引力を利用してインクを吐出させる電荷制御方式、ピエゾ素子の振動圧力を利用するドロップオンデマンド方式(圧力パルス方式)、電気信号を音響ビームに変えインクに照射して放射圧を利用してインクを吐出させる音響インクジェット方式、インクを加熱して気泡を形成し、生じた圧力を利用するサーマルインクジェット(バブルジェット)方式、等に好適に使用される。

尚、前記インクジェット記録方式には、フォトインクと称する濃度の低いインクを小さい体積で多数射出する方式、実質的に同じ色相で濃度の異なる複数のインクを用いて画質を改良する方式や無色透明のインクを用いる方式が含まれる。

[0228]

【実施例】

以下、本発明を実施例によって説明するが、本発明は以下の実施例によって限 定されるものではない。

[実施例1]

・インクセット101の作製

前記マゼンタ染料(例示化合物M-6)8g、解離性基含有ポリマー(P-1 1)2gを、疎水性高沸点有機溶媒(例示化合物S-2)6g、疎水性高沸点有 機溶媒(例示化合物S-11)10g、ジオクチルスルホコハク酸ナトリウム2.5g及び酢酸エチル 50ml中に70℃にて溶解させた。この溶液中に50mlの脱イオン水をマグネチックスターラーで撹拌しながら添加し、水中油滴型の粗粒分散物を作製した。この混合溶液に、2mol/リットルの水酸化ナトリウム水溶液を、解離性基含有ポリマーの酸が中和されるまで加えた。

次にこの粗粒分散物を、マイクロフルイダイザー(MICROFLUIDEX INC)にて600barの圧力で5回通過させることで微粒子化を行った。 さらに、得られた乳化物をロータリーエバポレーターにて酢酸エチルの臭気が無くなるまで脱溶媒を行い、着色微粒子分散物を得た。

[0229]

得られた着色微粒子分散物に、ジエチレングリコール、グリセリン、SURFYNOL465 (AirProducts&Chemicals社)、及び尿素等の添加剤を加えた後、脱イオン水900mlを加え、KOH 10mol/1にてPHを9に調整することにより、インクジェット用のライトマゼンタインクを作製した。下記表1に、得られたライトマゼンタインクの作製に使用された材料の組成を示した。尚、表1の値は、インク1リットルに換算した各材料の含有量を示したものである。得られた乳化分散インクについて、着色微粒子の体積平均粒径をマイクロトラックUPA (日機装株式会社)を用いて測定したところ26nmであった。

[0230]

前記ライトマゼンタインクの作製において、使用する染料種、疎水性高沸点有機溶媒の量、前記油溶性ポリマーの量、SURFYNOL465の量を下記表1に示す通りに代えて、マゼンタインク、ライトシアンインク、シアンインク、イエローインクおよびブラックインクを各々作製し、6種のインクからなるインクセット101を作製した。

[0231]

【表1】

	ライトマゼンタインク	マゼンタインク	ライトシアンインク	シアンインク	イエローインク	ナラッカインク
						M-6 10.0g
茶茶	M-6 5.00g	M-6 20.0g	C-1 9.3g	C-1 37.2g	YY-1 27.2g	C-1 18.6g
						YY-1 13.6g
卢第七方摄效 据	S-2 3.63g	S-2 14.52g	S-2 6.75g	S-2 27.0g	S-2 19.74g	S-2 30.6g
FIDENT FINCE	S-11 6.38g	S-11 25.52g	S-11 11.9g	S-11 47.6g	S-11 34.7g	S-11 53.8g
解離性基合有 1,12- P-	P-11 1.25g	P-11 5.0g	P-11 2.33g	P-11 9.3g	P-11 6.8g	P-11 10.6g
ジオクチルスルホ コハク酸ナトリウム	3.13g	12.5g	11.6g	46.48	34.0g	52.7g
シュチレングリコール	110.0g	110.0g	110.08	110.0g	110.0g	110.0g
尿素	46.0g	46.0g	46.0g	46.0g	46.0g	46.0g
べんみんん	50.0g	50.0g	50.0g	50.0g	50.0g	50.0g
4-74/-1465	5.5g	5.58	5.5g	5.5g	5.5g	5.5g
ベミエルーノをエい	7.5g	7.5g	7.58	7.5g	7.5g	7.5g
イーバムいんパン	0.075g	0.075g	0.075g	0.075g	0.075g	0.075g
防腐剤 Proxel XL2	2.5g	2.5g	2.5g	2.5g	2.5g	2.5g
体積平均粒径	26nm	33nm	28nm	35nm	35nm	44nm

[0232]

【化35】

YY-1

[0233]

<インクセット102~113の作製>

次に、インクセット101の作製において、油溶性染料、解離性基含有ポリマー、疎水性高沸点有機溶媒の種類や量を、下記表2~表5に示す通りに代え、インクセット104~107および110~112を作製した。尚、比較例102および108は各々インクセット101および107から解離性基含有ポリマーのみを除いたものであり、また比較例103および109は各々101および107から疎水性高沸点有機溶媒の使用量を減らし、解離性基含有ポリマーと油溶性染料の総和に対して15%としたものである。さらに水溶性染料を用いた比較用のインクセットとして表6に従うインクセット113を作製した。

[0234]

【表2】

120ch		ライトマセンタインク	4278127	4444	シアンインク	グベナーロエナ	プラックインク	金米
101	泰	M-6 5.00g	M-6 20.0g	C-1 9.3g	C-1 37.2g	YY-1 27.2g	M-6 10.0g C-1 18.6g YY-1 13.6g	
	高等点有機溶媒 S-2/S-11	3.638/6.38g	14.52g/25.52g	6.75g/11.9g	27.0g/47.6g	19.78/34.78	30.68/53.88	投稿室
	解釋性基含有ポリマー	P-11 1.25g	P-11 5.0g	P-11 2.33g	P-11 9.3g	P-11 6.8g	P-11 10.6g	
	体積平均粒径	26nm	33nm	28nm	35nm	35nm	44nm	
102	桑	M-6 5.00g	M-6 20.0g	C-1 9.3g	C-1 37.2K	YY-1 27.28	M-6 10.0g C-1 18.6g	
	高等点有機溶鍊 S-2/S-11	3.638/6.388	14.52g/25.52g	6.75g/11.9g	27.0g/47.6g	19.78/34.78	30.68/53.88	北歐
	解離性基含有ポリマー	1	١	1	1	-	1	
	体積平均粒径	45nm	55nm	52nm	72nm	e3nm	85nm	
103							M-6 10.0g	
	森然	M-6 5.00g	M-6 20.0g	C-1 9.3g	C-1 37.2g	37.2g YY-1 27.2g		
							YY-1 13.6g	_
	西邊点有機磁媒 S-2/S-11	0.818/1.428	3.26g/5.73g	1.51g/2.66g	6.06g/10.7g	4.42g/7.77g	6.87g/12.1g	北
	解釋性基含有ポリマー	P-11 10.0g	P-11 40.0g	P-11 18.6g	P-11 74.6g	P-11 54.6g	P-11 84.4g	
	体積平均粒径	29nm	36nm	33nm	37nm	39nm	42nm	

[0235]

【表3】

インクセット		ライトマセンタインク	マセンタインク	シオンインク	シアンインカ	イエローインク	17701120	金米
104	森	M-6 5.00g	M-6 20.0g	C-1 9.3g	C-1 37.2g	C-1 37.28 YY-1 27.28	M-6 10.0g C-1 18.6g	
							YY-1 13.6g	
	高海点有機溶媒 S-2/S-11	3.63g/6.38g	14.52g/25.52g	6.75g/11.9g	27.0g/47.6g	19.78/34.78	30.68/33.88	火箱 金
-	解雇性基合有ポリマー	P-36 1.25g	P-36 5.0g	P-36 2.33g	P-36 9.3g	P-36 6.8g	P-36 10.6g	
	体積平均粒径	30nm	34nm	29nm	36nm	38nm	46nm	
105							M-6 10.0g	
	英公	M-6 5.00g	M-6 5.00g M-6 20.0g	C-1 9.3g	C-1 37.2g	YY-1 27.2g	C-1 18.6g	
							YY-1 13.6g	
	高沸点有機溶媒 S-2/S-11	3.63g/6.38g	14.52g/25.52g	6.75g/11.9g	27.0g/47.6g	19.7g/34.7g	30.6g/53.8g	灾猫免
	田倉林女子在北川七一	P-13 1.0g	P-13 4.0g	P-13 1.86g	P-13 7.448	P-13 5.448	P-13 8.48g	
		P-63 1.0g	P-63 4.0g	P-63 1.86g	P-63 7.44g	P-63 5,44g	P-63 8.48g	
	体積平均粒径	27nm	31nm	29nm	34nm	34nm	40nm	
106							M-6 10.0g	
	松林	M-6 5.00g	M-6 20.0g	C-1 9.3g	C-1 37.2g	YY-1 27.28	C-1 18.6g	
							YY-1 13.6g	
	高 涉 点有機溶媒 S-9/S-24	4.0g/6.0g	16.0g/24.0g	7.44g/11.2g	25.8g/38.8g	21.8g/32.6g	33.7g/50.6g	新
	解離性基合有ポリマー	P-12 1.25g	P-12 5.0g	P-12 2.33g	P-12 9.3g	P-12 6.8g	P-12 10.6g	
	体積平均粒径	32nm	33nm	35nm	38nm	37nm	47nm	

[0236]

【表4】

48		海海					英文				比較例		
プラックインク	MM-2 6.5g CC-2 34.8g YY-2 13.3g	39.68/69.6g	P-6 13.7g	46nm		YY-2 13.3g	39.6g/69.6g	•	93nm	MM-2 6.5g CC-2 34.8g	8.928/15.78	P-6 109.2g	42nm
イエローインク	YY-2 26.5g	19.2g/33.7g	P-6 6.6g	36nm	YY-2 26.58		19.2g/33.7g	ł	74nm	YY-2 26.5g	4.33g/7.61g	P-6 53.0g	35nm
シナンインク		50.5g/88.7g	P-6 17.4g	49nm	CC-2 69.6g		50.5g/88.7g	1	105nm	CC-2 69.6g	11.4g/20.0g	P-6 139.2g	44nm
シアンインク	MM-2 14.4g CC-2 17.4g CC-2 69.6g	12.6g/22.1g	P-6 4.35g	37nm	CC-2 17.4g		12.6g/22.1g	1	50nm	CC-2 17.4g	2.84g/5.0g	P-6 34.8g	33nm
マゼンタインク	MM-2 14.48	10.5g/18.5g	P-6 3.6g	33nm	MM-2 14.48		10.5g/18.5g	1	48nm	MM-2 14.4g	2.3g/4.05g	P-6 28.8g	29nm
ライトマセンタインク	MM-2 3.6g	2.68/4.68	P-6 0.9g	30nm	MM-2 3.68		2.6g/4.6g	1	40nm	MW-2 3.6g	0.59g/1.03g	P-6 7.28	22nm
	体张	高沙点有糖溶媒 S-2/S-11	解雇性基含有ポリマー	体積平均粒径	茶		高沸点有機溶媒 S-2/S-11	解釋性基含有求リマー	体積平均粒径	## ##	惠等点有機溶媒 S-2/S-11	解棄性基合有ポリマー	体積平均粒径
4026CF	107				108					109			

[0237]

【表5】

インクセット		ライトマセンタインク	27.2	マゼンタインク	424	2,3	ライトシアンインク	37.7	シアンインク	/xp	イエローインク	77%	ブラックインク	部
110	1		,			0		9	0			MM-2	6.5g	
	李米	MM-2	3.68	MM-2	14.4g	2-22 CC-2	MM-2 14.4g CC-2 17.4g CC-2 69.6g	CC~2	69.68	YY-2	26.5g	CC3	34.88	
												YY-2	13.3g	
	高等点有機溶媒 S-2/S-11	2.68/4.68	4.68	10.5g/18.5g	18.5g	12.6g	12.68/22.18	50.5g	50.5g/88.7g	19.2g	19.2g/33.7g	39.68	39.68/89.6g	米種包
	The state of the s	P-10	0.72g	P-10	2.888	P-10	3,48g	P-10	13.9g	P-10	5.38	P-10	10.9g	
	再帯は船内有 かッマー	P-63	0.72g	P-63	2.888	P-63	3.48g	P-63	13.9g	P-63	5.3g	P-63	10.9g	_
	体很平均粒径	25nm	Ē	34nm	Ħ	36	36nm	45	45nm	38	38nm	42	42nm	
111												MM-2	6.5g	
	英	MM-2	3.6g	MM-2 14.4g	14.4g	CC-2	17.48	CC-3	69.6g	YY-2	26.5g	CC-2	34.88	
												YY-2	13.3g	
	西路点有鐵路線 S-2/S-11	2.6g/4.6g	4.68	10.5g/18.5g	18.5g	12.6g,	12.6g/22.1g	50.5g/	50.5g/88.7g	19.2g	19.28/33.78	39.68,	39.68/69.6g	突縮包
	御幕を首や右法門かし	0-03	8	0-03	2 60	D-03	4 350	0.03	17 40	9-93	8 80	P.93	13.70	
	体領亚的的	321	32nm	36nm	g	3	41nm	. 69	59nm	4	46nm	28	58nm	
112												£ \	6.5g	
	被	MM-3	3.68	MM-3 14.48	14.4g	CC-3	17.48	CC-3	69.6g	YY-2	26.5g	CC-3	34.88	
												YY-2	13.3g	
	高部点有機容裝 S-9/S-24	2.88g/	2.88g/4.32g	11.58/17.38	17.38	13.9g.	13.9g/20.9g	55.78,	55.78/83.58	21.2g	21.2g/31.8g	43.68	43.6g/65.5g	被 題
	解離性基含有ポリマー	P-85	0.98	P-85	3.6g	P-85	4.35g	P-85	17.4g	P-85	6.6g	P-85	13.78	
	体積平均粒径	37	37nm	44nm	Ħ	47	47nm	75	75nm	57	52nm	99	66nm	

[0238]

【化36】

$$YY-2$$

$$\begin{array}{c|c} C_2H_5 & CI \\ \hline \\ COCCONH & COOC_{12}H_{25} \\ \hline \\ \\ CH_3 & COOC_{12}H_{25} \\ \hline \\ \\ \\ CH_2CH_2NHSO_2CH_3 \\ \end{array}$$

MM-2

MM-3

[0239]

【化37】

C C - 2

$$C_5H_{11}(t)$$
 $C_5H_{11}(t)$
 C_2H_5
 C_2H_5

CC-3

[0240]

【表6】

	マゼンタインク	マセンタインク	ライト シアンインク	シアンインク	イエローインク	ナラックインク
						A-5 20.0g
松林			- A C - A		A-3 14.7g	A-6 20.0g
	 	A-1 20.0g	A-2 0.138	A-2 33.08	A-4 14.0g	A-7 20.0g
						A-3 21.0g
シュチレングリコール	150.0g	110.0g	130.0g	200.0g	160.0g	20.0g
尿素	37.0g	46.0g	-	-	-	
べんそんグ	130.0g	130.0g	150.0g	180.0g	150.0g	120.0g
トリエチレング・リコール モノフ・チルエーテル	130.0g	140.0g	130.0g	140.0g	130.0g	1
シュチレングリコール モノフ・チルエーテル	1	1	I	B	1	230.0g
2ーピロリドン	-		_	_	_	80.0g
4-741-1465	10.5g	11.5g	11.1g	9.88	_	
#-71/-#IG	1		_		80·6	8.5g
トリエタノールアミン	6.9g	7.4g	6.8g	6.7g	0.8g	17.9g
ヘーンソートリアソール	0.08g	0.07g	0.08g	0.08g	0.06g	0.06g
防腐剤 Proxel XL2	3.5g	2.5g	1.8g	2.0g	2.5g	1.8g

[0241]

【化38】

A-1

A - 2

A-3

A - 4

[0242]

【化39】

A-5

A - 6

$$A-7$$
 OC_2H_5
 OH
 NH_2
 H_4NOOC
 C_2H_5O
 H_4NO_3S

[0243]

次に、作製したインクセット101~113を、インクジェットプリンタPM670C(EPSON社製)のカートリッジに充填し、同機を用いて富士写真フイルム社製インクジェットペーパーフォト光沢紙EX(インク受容層が白色顔料を含有する記録紙)に画像を印刷し、以下の評価を行った。評価結果を下記表7および下記表8に示す。

· 印字性能①評価

カートリッジをプリンタにセットし、全ノズルからのインクの吐出を確認した後、A4用紙20枚に画像を出力し、印字の乱れを、以下の基準で評価した。

A: 印刷開始から終了まで印字の乱れがなかった。

B: 印刷開始から終了までに時々印字の乱れが発生した。

C: 印刷開始から終了まで印字の乱れがあった。

·印刷性能評価②

カートリッジを室温60℃で、3日間放置した後、印刷性能①と同様にして、 同様の基準で印字の乱れを評価した。

[0244]

・乾燥性評価

前記と同様に画像を印字した直後に、画像部を指で触れて、生じた汚れを目視にて評価した。下記表7中の乾燥性の欄の「〇」は汚れが発生しなかったことを示す。

・細線の滲み評価

イエロー、マゼンタ、シアンおよびブラックの細線パターンを印字し、目視にて評価した(細線の滲み評価①)。ブラックについては、マゼンタインクをベタに印字した後、ブラックの細線を印字し、2色の接触による滲みの評価を行った(細線のにじみ評価②)。下記表7中の細線の滲み①および②の欄の「○」は滲みが確認されなかったことを示し、「△」は若干の滲みが確認されたことを示す

[0245]

·耐水性評価

同様に形成した画像を10秒間、脱イオン水に浸漬した後、画像部に発生した 滲みを目視にて評価した。下記表7中の耐水性の欄の「〇」は、滲みが発生しな かったことを示し、「×」は滲みが発生したことを示す。

・擦過性評価

同様に画像を印字後、30分間経時した画像について、消しゴムで擦って、画像部の濃度変化の有無を目視にて評価した。下記表7中、擦過性の欄の「A」は濃度変化がほとんど確認されない良好な結果を示し、「B」は濃度変化が確認された不良な結果を示す。

・色相の紙依存性評価

前記フォト光沢紙とPPC用普通紙に各々画像を形成し、双方の画像部の色調を比較して、色調差が少ない場合を「A」、色調差が多い場合を「B」として、2段階で評価した。

[0246]

画像保存性については、イエロー(Y)、マゼンタ(M)、シアン(C)およびブラック(BK)の印字サンプルを各々作成し、以下の様にして、光堅牢性および暗熱保存性について評価した。

・光堅牢性評価

印字直後の画像濃度Cie、X-rite 310にて測定した後、アトラス社製ウェザーメータを用い、画像にキセノン光(8万5千ルックス)を5日間照射した後、再び画像濃度Cfe測定し、色素残存率Cf/Ci × 100を求め評価を行った。色素残存率について反射濃度が1、1.5、2の3点にて評価し、いずれの濃度でも色素残存率が80%以上の場合を「A」、2点が80%未満の場合を「B」、全ての濃度で80%未満の場合を「C」とした。

・暗熱保存性評価

印字サンプルの画像濃度を、 $80\sim70\%$ RHの条件下に7日間保存する前後で、X-rite=310を用いて測定し、色素残存率を求めた。色素残存率について、反射濃度が<math>1、1.5、2の3点で評価し、いすれの濃度でも色素残存率が90%以上の場合を「A」、2点が90%未満の場合を「B」、全ての濃度で90%未満の場合を「C」とした。

[0247]

【表7】

インク セット	印刷 性能①	印刷性能②	乾燥性	細線の にじみ①	細線の にじみ②	耐水性	擦過性	紙依存 性
101	Α	A	0	0	0	0	A	0
102	Α	В	0	0	0	0	A	0
103	Α	В	0	0	0	0	В	0
104	Α	A	0	0	0	0	A	0
105	Α	A	0	0	0	0	A	0
106	Α	Α	0	0	0	0	A	0
107	Α	В	0	0	0	0	A	0
108	Α	В	0	0	0	0	A	0
109	Α	В	0	0	0	0	В	0
110	Α	В	0	0	0	0	A	0
111	Α	В	0	0	0	0	A	0
112	Α	В	0	0	0	0	A	0
113	Α	A	0	Δ	Δ	×	A	×

[0248]

【表8】

インクセット		光學	牢性			湿熱	堅牢性	
10000	Y	M	С	BK	Y	M	С	BK
101	A	A	Α	A	A	A	Α	A
102	A	A	Α	A	В	Α	Α	A
103	A	A	Α	A	A	Α	Α	A
104	A	Α	Α	A	A	Α	Α	A
105	A	A	Α	A	A	Α	Α	A
106	A	A	A	A	A	Α	Α	A
107	· A	Α	Α	Α	A	A	A	A
108	A	A	Α	A	В	Α	Α	A
109	A.	Α	Α	A	A	Α	A	Α
110	A	A	A	A	A	Α	A	Α
111	A	A	A	A	A	Α	A	Α
112	A	A	Α	A	A	Α	A	A
113	A	С	A	В	A	В	A	Α

[0249]

評価結果から、実施例のインクは、印字性能が優れているとともに、耐水性、 堅牢性および耐擦過性が高く、且つ紙依存性が少ないという優れた性能を有する ことがわかった。細線を出力する場合も、細線に滲みがなく優れている。特に、 油溶性染料としてM-6およびC-1を用いた場合に、極めて色再現性の優れた画像が得られることがわかった。

尚、記録紙を、EPSON社製「PM写真用紙」、およびキャノン社製「PR 101」に各々代えた場合でも、同様な評価結果が得られた。

[0250]

[実施例2]

実施例1で作製したインクセット101~113を、インクジェットプリンタ BJ-F850 (CANON社製)のカートリッジに充填し、同機を用いて富士 写真フイルム社製インクジェットペーパーフォト光沢紙EX (インク受容層が白色顔料を含有する記録紙)に画像を印刷し、実施例1と同様な評価を行った。その結果、実施例1と同様な評価結果が得られた。また、記録紙を、EPSON社製「PM写真用紙」、およびキャノン社製「PR101」に各々代えた場合でも、同様な評価結果が得られた。

[0251]

【発明の効果】

本発明によれば、取り扱い性、臭気、安全性、着色微粒子の分散安定性に優れ、紙依存性がなく、任意に選択した紙に印字した際の発色性・色調に優れるとともに、耐水性、耐光性、受像材への浸透性が良好で印字直後の汚れがなく、経時による染料の安定性に優れ、筆記用水性インク、水性印刷インク、情報記録用インク等に好適な着色微粒子分散物を提供することができる。また、本発明によれば、サーマル、圧電、電界又は音響インクジェット方式に好適であり、ノズル等を用いて印字等を行った際、該ノズル先端で目詰まりを起すことがなく、紙依存性がなく、任意に選択した紙、特に写真画質用紙への浸透性に優れ、発色性・色調に優れるとともに、耐水性および耐光性にも優れた画像を形成し得るインクジェット用インクおよびインクジェット記録方法を提供することができる。

【書類名】

要約書

【要約】

【課題】 取り扱い性、臭気、安全性、着色微粒子の分散安定性に優れ、紙依存性がなく、任意に選択した紙に印字した際の発色性・色調に優れる等、諸特性に優れた着色微粒子分散物を提供する。

【解決手段】 解離性基含有ポリマー、油溶性染料および沸点 150℃以上の疎水性高沸点有機溶媒を含有する着色微粒子を水系媒体に分散してなる着色微粒子分散物であって、前記疎水性高沸点有機溶媒の含有量が、前記解離性基含有ポリマーと前記油溶性染料の総和に対して30質量%以上であることを特徴とする着色微粒子分散物である。好ましくは、油溶性染料が下記一般式(I)で表されることを特徴とする前記着色微粒子分散物である。

【化1】

$$R^2$$
 R^3 A B^2 B^1

【選択図】 なし

出願人履歴情報

識別番号

[000005201]

1. 変更年月日

1990年 8月14日

[変更理由]

新規登録

住 所

神奈川県南足柄市中沼210番地

氏 名

富士写真フイルム株式会社